

(19)日本国特許庁 (JP)

(12)公開特許公報 (A)





(11)特許出顧公開番号

特開平7-213283

(43)公開日 平成7年(1995)8月15日

(51) Int. Cl. 6	識別記号	庁内整理番号	FΙ	技術表示箇所
C12N 9/24				
1/20	Α	8828-4B		
C12P 19/14	2	7432-4B		
//(C12N 9/24				
C12R 1:41)				
		審査請求	未請求 請求	項の数18 FD (全27頁) 最終頁に続く
(21)出願番号	特願平6-79291		(71)出願人	000155908
				株式会社林原生物化学研究所
(22)出願日	平成6年(1994)3月	128日		岡山県岡山市下石井1丁目2番3号
			(72)発明者	丸田 和彦
(31)優先権主張番号	特願平5-156338			岡山県岡山市桑野525番3-214号
(32)優先日	平5(1993)6月3日	3	(72)発明者	久保田 倫夫
(33)優先権主張国	日本(JP)			大阪府茨木市主原町12番6号
(31)優先権主張番号	特願平5-340343		(72)発明者	杉本 利行
(32)優先日	平5(1993)12月9日	3		岡山県岡山市東畦695番44号
(33)優先権主張国	日本 (JP)		(72)発明者	三宅 俊雄
				岡山県岡山市伊島町1丁目3番23号

(54) 【発明の名称】トレハロース遊離酵素とその製造方法並びに用途

(57)【要約】

【目的】 還元性澱粉部分分解物からトレハロースを製造するためのトレハロース遊離酵素とその製造方法並びにその用途の確立を目的とする。

【構成】 本発明は、新規トレハロース遊離酵素とその 製造方法、それを産生する微生物、加えて、還元性澱粉 部分分解物から、このトレハロース遊離酵素と非還元性 糖質生成酵素とを用いて、トレハロースおよびそれを含 む糖質、並びにトレハロースを含有せしめた組成物を構 成とする。

1

【特許請求の範囲】

【請求項1】 末端にトレハロース構造を有するグルコース重合度が3以上の非還元性糖質のトレハロース部分とそれ以外のグリコシル部分との間の結合を特異的に加水分解するトレハロース遊離酵素。

【請求項2】 グリコシル部分が、重合度1以上のグルコース残基から構成されている請求項1記載のトレハロース遊離酵素。

【請求項3】 トレハロース遊離酵素が、微生物由来の酵素であることを特徴とする請求項1または請求項2記載のトレハロース遊離酵素。

【請求項4】 微生物が、リゾビウム属、アルスロバクター属、ブレビバクテリウム属およびミクロコッカス属から選ばれる微生物である請求項3記載のトレハロース遊離酵素。

【請求項5】 下記の理化学的性質を有するトレハロース遊離酵素。

(1) 作用

末端にトレハロース構造を有するグルコース重合度が3 以上の非還元性糖質のトレハロース部分とそれ以外のグ 20 リコシル部分との間の結合を特異的に加水分解する。

(2) 分子量

SDS-ゲル電気泳動法により、約57,000万至68,000ダルトン。

(3) 等電点

アンフォライン含有電気泳動法により、p I 約3.3円 至4.6。

(4) 至適温度

pH7.0、30分間反応で、35乃至45℃付近。

- (5) 至適pH
- 40℃、30分間反応で、pH約6.0乃至7.5。
- (6) 温度安定性

pH7.0、60分間保持で、30乃至45℃付近まで 安定。

(7) p H 安定性

25℃、16時間保持で、pH約5.0万至10.0。 【請求項6】 末端にトレハロース構造を有するグルコース重合度が3以上の非還元性糖質のトレハロース部分とそれ以外のグリコシル部分との間の結合を特異的に加水分解する作用を有し、部分アミノ酸配列として、

(1) ロイシン-アスパラギン酸-トリプトファン-アラニン-グルタミン酸-アラニン- X_1 - X_2 -グリシ ン-アスパラギン酸(但し、 X_1 はセリンまたはアラニ ンを意味し、 X_2 はアラニンまたはグルタミン酸を意味 する。)

(2) アスパラギン酸 - グルタミン酸 - アルギニンーアラニン- バリンーヒスチジン- イソロイシン- ロイシン- グルタミン酸 - - - - グルタミン酸 + - - - 次に使われる。)

(3) X,-グリシン-グルタミン酸-グリシン-ア

スパラギン-トレオニン-トリプトファン-グリシン-アスパラギン酸-セリン(但し、X,はヒスチジンまた はグルタミンを意味する。)

2

から選ばれる1種または2種以上の部分アミノ酸配列を 有するトレハロース遊離酵素。

【請求項7】 末端にトレハロース構造を有するグルコース重合度が3以上の非還元性糖質のトレハロース部分とそれ以外のグリコシル部分との間の結合を特異的に加水分解するトレハロース遊離酵素産生能を有する微生物を栄養培地に培養して、得られる培養物から該トレハロース遊離酵素を採取することを特徴とする末端にトレハロース描造を有するグルコース重合度が3以上の非還元性糖質のトレハロース部分とそれ以外のグリコシル部分との間の結合を特異的に加水分解するトレハロース遊離酵素の製造方法。

【請求項8】 微生物が、リゾビウム属、アルスロバクター属、ブレビバクテリウム属およびミクロコッカス属から選ばれる微生物である請求項7記載のトレハロース遊離酵素の製造方法。

【請求項9】 リゾビウム・スピーシーズ(Rhizobium sp.)M-11(工業技術院微生物工業技術研究所、受託番号 FERM BP-4130)、または、アルスロバクター・スピーシーズ(Arthrobactersp.) Q36(工業技術院生命工学工業技術研究所、受託番号 FERMBP-4316)からなる末端にトレハロース構造を有するグルコース重合度が3以上の非還元性糖質のトレハロース部分とそれ以外のグリコシル部分との間の結合を特異的に加水分解するトレハロース遊離酵素産生能を有する微生物。

【請求項10】 末端にトレハロース構造を有するグルコース重合度が3以上の非還元性糖質を含有する溶液に、該非還元性糖質のトレハロース部分とそれ以外のグリコシル部分との間の結合を特異的に加水分解するトレハロース遊離酵素を作用させて得られるトレハロース、または、これを含む糖質。

【請求項11】 グルコース重合度が3以上から選ばれる1種または2種以上の還元性澱粉部分分解物を含有する溶液に、還元性澱粉部分分解物から末端にトレハロース構造を有するグルコース重合度が3以上から選ばれる1種または2種以上の非還元性糖質を生成する非還元性糖質生成酵素と該非還元性糖質のトレハロース部分とそれ以外のグリコシル部分との間の結合を特異的に加水分解するトレハロース遊離酵素とを作用させることを特徴とする還元性澱粉部分分解物の還元力を増加させることなくグルコース重合度を低減させる方法。

【請求項12】 グルコース重合度が3以上から選ばれる1種または2種以上の還元性澱粉部分分解物を含有する溶液に、還元性澱粉部分分解物から末端にトレハロース構造を有するグルコース重合度が3以上から選ばれる1種または2種以上の非還元性糖質を生成する非還元性

糖質生成酵素と該非還元性糖質のトレハロース部分とそれ以外のグリコシル部分との間の結合を特異的に加水分解するトレハロース遊離酵素とを作用させ、得られるトレハロース、または、これを含む糖質。

【請求項13】 澱粉を部分的に加水分解して得られる グルコース重合度が3以上から選ばれる1種または2種 以上の還元性澱粉部分分解物を含有する溶液に、還元性 澱粉部分分解物から末端にトレハロース構造を有するグ ルコース重合度が3以上から選ばれる1種または2種以 上の非還元性糖質を生成する非還元性糖質生成酵素と該 10 非還元性糖質のトレハロース部分とそれ以外のグリコシ ル部分との間の結合を特異的に加水分解するトレハロー ス遊離酵素とを作用させ、得られるトレハロース、また は、これを含む糖質。

【請求項14】 グルコース重合度が3以上から選ばれる1種または2種以上の還元性澱粉部分分解物を含有する溶液に、還元性澱粉部分分解物から末端にトレハロース構造を有するグルコース重合度が3以上から選ばれる1種または2種以上の非還元性糖質を生成する非還元性糖質生成酵素と該非還元性糖質のトレハロース部分とそ20れ以外のグリコシル部分との間の結合を特異的に加水分解するトレハロース遊離酵素とを作用させ、トレハロースおよびそれ以外の夾雑糖質含有溶液とし、これを強酸性カチオン交換樹脂を用いるカラムクロマトグラフィーにかけ、得られる含量を向上させたトレハロース。

【請求項15】 トレハロースが含水結晶、または無水結晶である請求項12、請求項13または請求項14記載のトレハロース。

【請求項16】 グルコース重合度が3以上から選ばれる1種または2種以上の還元性澱粉部分分解物を含有す 30 る溶液に、還元性澱粉部分分解物から末端にトレハロース構造を有するグルコース重合度が3以上から選ばれる1種または2種以上の非還元性糖質を生成する非還元性糖質生成酵素と該非還元性糖質のトレハロース部分とそれ以外のグリコシル部分との間の結合を特異的に加水分解するトレハロース遊離酵素とを作用させ、次いでグルコアミラーゼを作用させ、トレハロースおよびそれ以外の夾雑糖類を含有する溶液とし、これを強酸性カチオン交換樹脂を用いるカラムクロマトグラフィーにかけ、得られる含量を向上させたトレハロース。 40

【請求項17】 グルコース重合度が3以上から選ばれる1種または2種以上の還元性澱粉部分分解物を含有する溶液に、還元性澱粉部分分解物から末端にトレハロース構造を有するグルコース重合度が3以上から選ばれる1種または2種以上の非還元性糖質を生成する非還元性糖質生成酵素と該非還元性糖質のトレハロース部分とそれ以外のグリコシル部分との間の結合を特異的に加水分解するトレハロース遊離酵素とを作用させ、得られるトレハロース、または、これを含む糖質を含有せしめた組成物。

【請求項18】 組成物が、飲食物、化粧品または医薬品である請求項17記載の組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、トレハロース遊雕酵素とその製造方法並びに用途に関し、更に詳細には、末端にトレハロース構造を有するグルコース重合度が3以上の非還元性糖質のトレハロース部分とそれ以外のグリコシル部分との間の結合を特異的に加水分解しトレハロースを遊離する新規トレハロース遊離酵素とその製造方法、それを産生する微生物、加えて、この新規トレハロース遊離酵素を用いて製造されるトレハロース、および、このトレハロースを含有せしめた組成物に関する。【0002】

【従来の技術】グルコースを構成糖とする非還元性糖質 として、古くからトレハロース(α , α -トレハロー ス)が知られており、その存在は、『アドバンシズ・イ ン・カーボハイドレイト・ケミストリー(Advanc es in Carbohydrate Chemis try)』、第18巻、第201乃至225頁(196 3年)アカデミック・ブレス社(米国)および『アブラ イド・アンド・エンピロメンタル・マイクロバイオロジ - (Applied and Environment al Microbiology)』、第56巻、第3 213乃至3215頁(1990年)などにも記載され ているように、少量ながら、微生物、きのこ、昆虫など 広範囲に及んでいる。トレハロースは、非還元性糖質ゆ えにアミノ酸や蛋白質等のアミノ基を有する物質とアミ ノカルボニル反応を起こさず、アミノ酸含有物質を損な わないことから、褐変、劣化を懸念することなく利用、 加工できることが期待され、その工業的製造方法の確立 が望まれている。

【0003】トレハロースの製造方法としては、例え ば、特開昭50-154485公報で報告されている微 生物を用いる方法や、特開昭58-216695公報で 提案されているマルトース・ホスホリラーゼとトレハロ ース・ホスホリラーゼとの組合わせでマルトースを変換 する方法などが知られている。しかしながら、微生物を 用いる方法は、菌体を出発原料とし、これに含まれるト 40 レハロースの含量が、通常、固形物当り15w/w% (以下、本明細書では、特にことわらない限り、w/w %を%と略称する。) 未満と低く、その上、これを抽出 ・精製する工程が煩雑で、工業的製造方法としては不適 である。また、マルトース・ホスホリラーゼおよびトレ ハロース・ホスホリラーゼを用いる方法は、いずれもグ ルコース-1リン酸を経由しており、その基質濃度を高 めることが困難であり、また、両酵素の反応系が可逆反 応で目的物の生成率が低く、更には、両酵素の反応系を 安定に維持して反応をスムーズに進行させることが困難 50 であって、未だ、工業的製造方法として実現するに至っ

ていない。

【0004】これに関係して、『月刊フードケミカル』、8月号、第67乃至72頁(1992年)、「澱粉利用開発の現状と課題」の「オリゴ糖」の項において、「トレハロースについては著しく広い応用範囲が考えられるが、本糖の澱粉糖質からの直接糖転移、加水分解反応を用いた酵素的生産は、現在のところ学術的には不可能であるといわれている。」と記載されているように、澱粉を原料とし、酵素反応によってトレハロースを製造することは、従来、学術的にも不可能であるといわ 10 れてきた。

5

【0005】一方、澱粉を原料として製造させる澱粉部分分解物、例えば、澱粉液化物、各種デキストリン、各種マルトオリゴ糖などは、通常、その分子の末端に還元基を有し還元性を示すことが知られている。このような澱粉部分分解物を、本明細書では、還元性澱粉部分分解物と称する。一般に、還元性澱粉部分分解物は、固形物当りの還元力の大きさをデキストロース・エクイバレント(DextroseEquivalent,DE)として表している。この値の大きいものは、通常、分子がいさく低粘度で、甘味が強いものの、反応性が強く、アミノ酸や蛋白質などのアミノ基を持つ物質とアミノカルボニル反応を起こし易く、褐変し、悪臭を発生して、品質を劣化し易い性質のあることが知られている。

【0006】このような還元性澱粉部分分解物の種々の特性は、DEの大小に依存しており、澱粉部分分解物とDEとの関係は極めて重要である。従来、当業界では、この関係を断ち切ることは不可能とさえ信じられてきた。

【0007】しかしながら、本発明者等は、当業界のこ 30 の常識を覆し、特願平4-362131号明細書で開示したように、澱粉を原料として製造されるグルコース重合度が3以上の還元性澱粉部分分解物に、これからその末端にトレハロース構造を有するグルコース重合度が3以上の非還元性糖質を生成する非還元性糖質生成酵素とグルコアミラーゼとを作用させることにより、還元性澱粉部分分解物からトレハロースを酵素的に直接生産することに成功している。この非還元性糖質生成酵素とグルコアミラーゼによるトレハロース製造方法では、還元性澱粉部分分解物からのトレハロース生成率は約30%であり、工業的に十分に可能であるが、反応変換率の面からトレハロース製造におけるコスト高が懸念される。そこで、還元性澱粉部分分解物からの生成率を更に向上させるトレハロースの新規製造方法の確立が望まれる。

[0008]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、安価で安定 供給可能な澱粉から生成率の高いトレハロースの新規製 造方法を提供することである。

[0009]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、上記課題 50

を解決するために、末端にトレハロース構造を有するグ ルコース重合度が3以上の非還元性糖質からトレハロー スを遊離する全く新しい酵素の実現に期待を込めて、こ の酵素を産生する微生物を広く検索してきた。その結 果、先に、特願平4-362131号明細書で開示した 土壌からの分離菌リゾビウム (Rhizobium) 属 に属する非還元性糖質生成酵素産生微生物M-11、お よび特願平5-265416号明細書で開示した土壌か らの分離菌アルスロバクター(Arthrobacte r) 属に属する非還元性糖質生成酵素産生微生物Q36 が、新規トレハロース遊離酵素をも併せて産生すること を見いだし、還元性澱粉部分分解物に、非還元性糖質生 成酵素とこの新規トレハロース遊離酵素とを作用させる ことにより、目指していた生成率の高いトレハロース生 成反応を容易に行いうることを見いだし、また、還元性 澱粉部分分解物に、非還元性糖質生成酵素と新規トレハ ロース遊離酵素とを作用させ、次いでグルコアミラーゼ を作用させることにより、更に高純度トレハロース含有 反応液を得ることができ、容易にトレハロースを製造し うることを見いだし、本発明を完成した。更に、このト レハロース遊離酵素を産生する微生物を、公知菌より広 く検索した。その結果、ブレビバクテリウム(Brev ibacterium) 属、ミクロコッカス (Micr ococcus) 属に属する微生物も本発明のトレハロ ース遊離酵素を産生することが判明し、前記のリゾビウ ム属、アルスロバクター属に属する微生物由来のトレハ ロース遊離酵素と同様に、末端にトレハロース構造を有 するグルコース重合度が3以上の非還元性糖質からトレ ハロースを遊離することを見いだし、本発明を完成し 30 た。併せて、このようにして得られるトレハロースまた

はこれを含む糖質を含有せしめた飲食物、化粧品、医薬 品などの組成物を確立し本発明を完成した。 【0010】次に本発明のリゾピウム属に属する微生物

M-11の同定試験結果を示す。なお、同定試験は、 『微生物の分類と同定』(長谷川武治編、学会出版センター、1985年)に準じて行った。

[0011]

【A 細胞形態】肉汁寒天培養、27℃

通常 0.6 乃至 0.8×1.0 乃至 1.5μ mの桿菌。単独、希に直鎖状の二対をなし、連鎖した細胞も観察される。多形性なし。運動性あり。無胞子。鞭毛は周鞭毛。非抗酸性。グラム陰性。カブセル陰性。異染顆粒陽性。 $Poly-\beta-hydroxybutyrateを蓄積。$

[0012]

【B 培養的性質】

(1) 肉汁寒天平板培養、27℃

形状 : 円形 大きさは24時間で1.5 mm。

周縁 :全縁

) 隆起 :偏平状ないし半レンズ状

:陽性

7

光沢 : あり 表面 : 平滑

: 半透明、クリーム色、ピンク色色素生成なし 色調

デキストロース・トリプトン寒天平板培養、2 (2)

7 °C.

コロニーは半透明、クリーム色、mucoid生成

(3) 酵母エキス・マンニトール寒天平板培養、27

 \mathcal{C}

: 円形 大きさは5日で約3mm。 形状

色調 : 半透明、クリーム色、mucoid生成

コンゴーレッド含有酵母エキス・マンニトール

寒天平板培養、27℃

コロニーは仄かなピンク色で、ほとんどコンゴーレッド を吸収しない。

(5) 2w/v%NaCl含有酵母エキス・マンニト

ール寒天平板培養、27℃ 生育する。

(6) 肉汁寒天斜面培養、27℃

生育度 :良好

形状 :糸状

肉汁ゼラチン穿刺培養、27℃ (7)

液化しない。 [0013]

【C 生理学的性質】

(1) 硝酸塩の還元性

(2) 脱窒反応 : 陰性

(3) メチルレッド試験 :陰性

(4) VP試験 :陰性

(5) インドールの生成 :陰性

(6) 硫化水素の生成 :陽性 (7) :陰性 澱粉の加水分解

(8) クエン酸の利用 :陽性

: アンモニウム塩 (9) 無機窒素源の利用

8

および硝酸塩ともに利用できる。

(10) 色素の生成 : なし (11) ウレアーゼ :陽性 (12) オキシダーゼ : 陰性 (13) カタラーゼ :陽性

(14) 生育の範囲 : pH 5. 5

乃至9.0

20 温度 4乃至35℃

T.1 m 1/1-

(15) 酸素に対する態度 : 好気性

(16) 炭素源の利用と酸生成の有無

	利用性	酸生成
D-グルコース	利用する	陽性
D-ガラクトース	利用する	陽性
D-フラクトース	利用する	陽性
L-アラピノース	利用する	陽性
D-キシロース	利用する	陽性
L -ラムノース	利用する	陽性
マルトース	利用する	陰性
スクロース	利用する	·陽性
ラクトース	利用する	陰性
トレハロース	利用する	陰性
ラフィノース	利用する	陽性
マンニトール	利用する	陰性
デキストリン	利用する	陰性
ズルシトール	利用する・	陰性

(17) アミノ酸の脱炭酸試験 : L-リジン、 L-アルギニン、L-オルニチン、いずれに対しても陰 性。

: L-グルタミ (18) アミノ酸の利用 ン酸ナトリウム、レーアスパラギン酸ナトリウム、レー ヒスチジン、L-ブロリンいずれも利用する。

(19) DNase :陰性

(20) 3-ケトラクトースの生成 : 陰性

(21) DNAのG-C含量

【0014】以上の菌学的性質をもとにして、『バージ ーズ・マニュアル・オブ・システマティック・バクテリ オロジー (Bergey's Manual of S

生する文献未記載の特徴を有している。

第1巻(1984年)を参考にして、公知の菌株との異 同を検討した。その結果、リゾビウム属に属する微生物 40 であることが判明した。本菌は、リゾビウム・メリロッ チ (Rhizobium meliloti) に近い性

質を示すものの、この菌とは違って、マルトース、ラク トース、マンニトールから酸を生成しない点に違いが認 められ、また、還元性澱粉部分分解物からトレハロース

構造を有する非還元性糖質を生成する非還元性糖質生成 酵素および該非還元性糖質のトレハロース部分とそれ以

外のグリコシル部分との間の結合を特異的に加水分解し トレハロースを遊離する新規トレハロース遊離酵素を産

ystematic Bacteriology)』、 50 【0015】本発明者等は、これらの結果に基づき、本

菌をリゾビウム・スピーシーズ(Rhizobium s p.) M-11と命名した。なお、本菌は、平成4年 12月24日付けで、茨城県つくば市東1丁目1番3号 にある通商産業省工業技術院微生物工業技術研究所、特 許微生物寄託センターに、微生物受託番号、微工研条寄 第4130号 (FERM BP-4130) で受託され た。

【0016】本発明では、上記菌のみならず、リゾビウ ム属に属し、末端にトレハロース構造を有するグルコー ス重合度が3以上の非還元性糖質のトレハロース部分と 10 それ以外のグリコシル部分との間の結合を特異的に加水 分解しトレハロースを遊離するトレハロース遊離酵素を 産生する他の菌株、更には、それらの菌株の変異株など も適宜用いられる。

【0017】次に本発明のアルスロバクター属に属する 微生物Q36の同定試験結果を示す。なお、同定試験 は、『微生物の分類と同定』(長谷川武治編、学会出版 センター、1985) に準じて行った。

[0018]

【A 細胞形態】

肉汁寒天培養、27℃ . (1)

通常 0. 5 乃至 0. 7 × 0. 8 乃至 1. 6 μ m の桿菌。 単独。多形性あり。運動性なし。無胞子。鞭毛なし。非 抗酸性。グラム陽性。カブセル陰性。

EYG寒天培養、27℃ 桿菌-球菌の生育サイクルを示す。

[0019]

【B 培養的性質】

肉汁寒天平板培養、27℃ (1)

: 円形 大きさは3日間で2乃至2.5mm。 形状

:全縁 周縁

: 半レンズ状 隆起

: 湿光 光沢 : 平滑 表面

: 半透明、白色乃至淡い黄色 色調 肉汁寒天斜面培養、27℃ (2)

生育度 : 良好 形状 : 糸状

酵母エキス・ペプトン寒天斜面培養、27℃ (3)

生育度 : 良好 形状 : 糸状

肉汁ゼラチン穿刺培養、27℃ (4)

液化する。

20

[0020]

【C 生理学的性質】

:陽性 硝酸塩の還元性 (1) : 陰性 (2) 脱窒反応 : 陰性 メチルレッド試験 (3) :陽性 VP試験 (4) : 陰性 (5) インドールの生成 :陽性 (6) 硫化水素の生成 :陰性 澱粉の加水分解 (7)

: 陰性 セルロースの分解 (8) :陽性・ (9) クエン酸の利用

: アンモニウム (10) 無機窒素源の利用

塩および硝酸塩ともに利用できる。

: なし 色素の生成 (11): 陽性 ウレアーゼ (12): 陰性 オキシダーゼ (13):陽性 カタラーゼ (14)

:pH 5 乃至 生育の範囲 (15)

30 10温度 4乃至37℃

: 好気性 (16) 酸素に対する態度

炭素源の利用性と酸生成の有無 (17)

(系別の利用はこ数エル	(ヘン・しょうがく	
CANADA TANA	利用性	酸生成
D-グルコース	利用する	陰性
D - ガラクトース	利用する	陰性
D-フラクトース	利用する	陰性
Lーアラビノース	利用する	陰性
D-キシロース	利用する	陰性
L-ラムノース	利用する	陰性
マルトース	利用する	陰性
スクロース	利用する	陰性
ラクトース	利用する	陰性
ラフィノース	利用する	陰性
マンニトール	利用する	陰性
デキストリン	利用する	陰性
ズルシトール	利用する	陰性
X/V = 1 /	(D)	

(18) アミノ酸の利用

ヒスチジン、1、フロリンいずれも利用する。

: レーグルタミ

ン酸ナトリウム、レーアスパラギン酸ナトリウム、レー

(19) DNase :陽性

3-ケトラクトースの生成 : 陰性 (20)細胞壁の主要ジアミノ酸 : リジン 50 (21)

(22) DNAのG-C含量 : 63%

【0021】以上の菌学的性質をもとにして、『バージ ーズ・マニュアル・オブ・システマティック・バクテリ オロジー(Bergey's Manual of S ystematic Bacteriology) ", 第2巻(1984年)を参考にして、公知の菌株とその 異同を検討した。その結果、本菌は、アルスロバクター (Arthrobactor) 属に属する微生物である ことが判明した。また、本菌は、還元性澱粉部分分解物 からトレハロース構造を有する非還元性糖質を生成する 10 非還元糖糖質生成酵素および該非還元糖糖質のトレハロ ース部分とそれ以外のグリコシル部分との間の結合を特 異的に加水分解しトレハロースを遊離する新規トレハロ ース遊離酵素を産生する文献未記載の特徴を有してい る。

【0022】本発明者等は、これらの結果に基づき、本 菌を新規微生物アルスロバクター・スピーシーズ (Ar throbactor sp.) Q36と命名した。な お、本菌は、平成5年6月3日付けで、茨城県つくば市 東1丁目1番3号にある通商産業省工業技術院生命工業 20 技術研究所、特許微生物寄託センターに、微生物受託番 号 FERM BP-4316で受託された。

【0023】本発明では上記菌株のみならず、アルスロ バクター属に属し、末端にトレハロース構造を有するグ ルコース重合度が3以上の非還元性糖質のトレハロース 部分とそれ以外のグリコシル部分との間の結合を特異的 に加水分解しトレハロースを遊離するトレハロース遊離 酵素を産生する他の菌株、更には、それらの菌株の変異 株なども適宜用いられる。

【0024】本発明に用いられる微生物としては、本発 30 明のトレハロース遊離酵素産生能を有するものであれば よく、例えば、前記の新規微生物リゾビウム・スピーシ ーズM-11 FERM BP-4130およびアルス ロバクター・スピーシーズQ36 FERM BP-4 316だけでなく、公知微生物であるブレビバクテリウ ム・ヘロボルム (Brevibacterium he lovolum) ATCC11822, ミクロコッカス ・ロゼウス(Micrococcus roseus) ATCC186なども有利に利用できる。

【0025】本発明の微生物の培養に用いる培地は、微 40 生物が生育でき、本発明のトレハロース遊離酵素を産生 しうる栄養培地であればよく、合成培地および天然培地 のいずれでもよい。炭素源としては、微生物が資化しう る物であればよく、例えば、グルコース、フラクトー ス、ラクトース、スクロース、マンニトール、ソルビト ール、糖蜜、還元性澱粉部分分解物などの糖質、また は、クエン酸、コハク酸などの有機酸またはそれらの塩 なども使用することができる。培地におけるこれらの炭 素源の濃度は炭素源の種類により適宜選択される。例え ば、還元性澱粉部分分解物の場合には、通常、20%以 50

下が望ましく、菌の生育および増殖からは5%以下が好 ましい。窒素源としては、例えば、アンモニウム塩、硝 酸塩などの無機窒素化合物、および、例えば、尿素、コ ーン・スティーブ・リカー、カゼイン、ペブトン、酵母 エキス、肉エキスなどの有機窒素含有物が用いられる。 また、無機成分としては、例えば、カルシウム塩、マグ ネシウム塩、カリウム塩、ナトリウム塩、リン酸塩、マ ンガン塩、亜鉛塩、鉄塩、銅塩、モリブデン塩、コバル ト塩などが適宜用いられる。更に、必要に応じて、アミ ノ酸、ビタミンなども適宜用いられる。

【0026】培養は、通常、温度4乃至40℃、好まし くは20乃至37℃、pH4乃至10、好ましくは5乃 至9から選ばれる条件で好気的に行われる。培養時間は 本微生物が増殖しうる時間であればよく、好ましくは1 0時間乃至100時間である。また、培養液の溶存酸素 濃度には特に制限はないが、通常、0.5乃至20pp mが好ましい。そのため、通気量を調節したり、撹拌し たり、通気に酸素を追加したり、また、ファーメンター 内の圧力を高めるなどの手段が採用される。また、培養 方式は、回分培養または連続培養のいずれでもよい。

【0027】このようにして、微生物を培養した後、本 発明の酵素を回収する。本酵素活性は、培養物の菌体お よび除菌液いずれにも認められ、菌体および除菌液を粗 酵素液として採取することも、また、培養物全体を粗酵 素液として用いることもできる。培養物から菌体を除去 するには公知の固液分離法が採用される。例えば、培養 物そのものをそのまま遠心分離する方法、あるいは、プ レコートフィルターなどを用いて瀘過分離する方法、平 膜、中空糸膜などの膜瀘過により分離する方法などが適 宜採用される。除菌液をそのまま酵素液として用いるこ とができるが、一般的には、濃縮して用いられる。濃縮 方法としては、例えば、硫安塩析法、アセトンおよびア ルコール沈殿法、平膜、中空糸膜など膜濃縮法などが採 用される。

【0028】更に、除菌液およびその濃縮物を公知の方 法により固定化することもできる。例えば、イオン交換 体への結合法、樹脂および膜などとの共有結合・吸着 法、高分子物質を用いた包括法などが採用される。ま た、培養物から分離した菌体もそのまま粗酵素として用 いることができるが、これを固定化して用いてもよい。 一例として、これをアルギン酸ナトリウムと混合して、 塩化カルシウム溶液中に滴下して粒状にゲル化させて固 定化する。この粒状化物をさらにポリエチレンイミン、 グルタールアルデヒドで処理して固定化してもよい。菌 体から酵素を抽出して、その抽出液を粗酵素液として用 いることもできる。例えば、超音波による破砕法、ガラ スピーズおよびアルミナによる機械的破砕法、フレンチ ブレスによる破砕法などで菌体から酵素を抽出し、遠心 分離または膜瀘過などで清澄な粗酵素液を得ることがで

【0029】本酵素液はそのまま用いることができる が、公知の方法によって更に精製して利用することもで きる。一例として、培養液の処理物を硫安塩析して濃縮 した粗酵素標品を透析後、DEAE-トヨパール樹脂を 用いた陰イオン交換カラムクロマトグラフィー、続い て、ブチルトヨパール樹脂を用いた疎水カラムクロマト グラフィー、トヨパール HW-55樹脂を用いたゲル 瀘過クロマトグラフィーを用いて精製することにより、 電気泳動的に単一な酵素を得ることができる。

【0030】 このようにして得られる本発明のトレハロ 10 ース遊離酵素は、下記の理化学的性質を有する。

(1) 作用

末端にトレハロース構造を有するグルコース重合度が3 以上の非還元性糖質のトレハロース部分とそれ以外のグ リコシル部分との間の結合を特異的に加水分解する。

分子量

SDS-ゲル電気泳動法により、約57,000乃至6 8、000ダルトン。

(3) 等電点

アンフォライン含有電気泳動法により、pI約3. 3乃 20 至4.6。

(4) 至適温度

pH7.0、30分間反応で、35乃至45℃付近。

至適pH (5)

40℃、30分間反応で、pH約6.0乃至7.5。

温度安定性

p H 7. 0、60分間保持で、30乃至45℃付近まで 安定。

p H安定性 (7)

25℃、16時間保持で、pH約5.0乃至10.0。 【0031】本発明のトレハロース遊離酵素の活性は次 のようにして測定する。基質としてマルトトリオシルト レハロース (別名、α-マルトテトラオシル α-グル コシド) 1. 25w/v% (50mMリン酸緩衝液、p H 7. 0) 4 m] に酵素液を1 m l 加え40℃で30分 間反応させた後、ソモギー銅液を加え反応を停止させ、 還元力をソモギー・ネルソン法にて測定する。対照とし て、あらかじめ100℃で10分間加熱することにより 失活させた酵素液を用いて同様に測定する。上記の測定 方法を用いて、1分間に1 μ moleのグルコースに相 40 当する還元力を増加させる酵素量を1単位と定義する。 【0032】本酵素の基質としては、末端にトレハロー ス構造を有するグルコース重合度が3以上の非還元性糖 質であればよく、例えば、マルトトリオース、マルトテ トラオース、マルトペンタオース、マルトヘキサオー ス、マルトヘプタオースなどに非還元性糖質生成酵素を 作用させ得られるグルコシルトレハロース、マルトシル トレハロース、マルトトリオシルトレハロース、マルト テトラオシルトレハロース、マルトペンタオシルトレハ ロースなどのグリコシルトレハロースが用いられる。ま 50 澱粉部分分解物のグルコース重合度が3以上であれば、

14

た、澱粉、アミロペクチン、アミロースなどの澱粉質を アミラーゼまたは酸などによって部分的に加水分解し得 られる還元性澱粉部分分解物に、非還元性糖質生成酵素 を作用させ得られる末端にトレハロース構造を有するグ ルコース重合度が3以上の非還元性糖質を含む低還元性 の澱粉部分分解物が用いられる。

[0033] 澱粉を部分的に加水分解するアミラーゼと しては、例えば、『ハンドブック・オブ・アミレーシズ ・アンド・リレイテッド・エンザイムズ(Handbo okof Amylases and Related Enzymes)』(1988年)パーガモン・ブレ ス社 (東京) に記載されている、αーアミラーゼ、マル トペンタオース生成アミラーゼ、マルトヘキサオース生 成アミラーゼなどが用いられる。これらアミラーゼとブ ルラナーゼおよびイソアミラーゼなどの枝切酵素を併用 することも有利に実施できる。

【0034】基質濃度は特に限定されない。例えば、 0.1%の基質溶液として用いた場合でも、50%の基 質溶液として用いた場合でも、本酵素の反応は進行し、 トレハロースを生成する。また、基質溶液中に完全に溶 けきれない不溶性基質を含有するものであってもよい。 反応温度は酵素反応が進行する温度、すなわち55℃付 近までで行えばよいが、好ましくは40乃至50℃の範 囲を用いる。反応pHは、通常、5乃至10の範囲に調 整すればよいが、好ましくは約pH6乃至8の範囲に調 整する。反応時間は、酵素反応の進行具合により適宜選 択すればよく、通常、基質固形物グラム当り約0.1乃 至100単位の酵素使用量で0.1乃至100時間程度

【0035】原料基質からのトレハロース生成率につい ては、比較的低DEで高分子の還元性澱粉部分分解物、 すなわちグルコース重合度の高い還元性澱粉部分分解物 からトレハロースを製造する場合、本発明による方法 は、非還元性糖質生成酵素とグルコアミラーゼとを用い る特願平4-362131号明細書に記載の方法と比較 して、その生成率が顕著に増大する特長を有している。 先願の非還元性糖質生成酵素とグルコアミラーゼの反応 によって得られるトレハロース生成率が約30%である のに対して、本発明の非還元性糖質生成酵素とトレハロ ース遊離酵素とを共に作用させる反応は、トレハロース 生成率が約60%またはそれ以上の髙率となる。

【0036】この作用の原理は、次の通りである。すな わち、まず、比較的グルコース重合度の髙い還元性澱粉 部分分解物が、非還元性糖質生成酵素によりその末端に トレハロース構造を有する1分子のグルコース重合度が 同じ非還元性糖質に変換され、その非還元性糖質がトレ ハロース遊離酵素の加水分解反応により1分子のトレハ ロースとグルコース重合度で2を減少した1分子の還元 性澱粉部分分解物とを生成する。新たに生成した還元性

この還元性澱粉部分分解物が、更に、非還元性糖質生成 酵素によりその末端にトレハロース構造を有する非還元 性糖質に変換されるとともにトレハロース遊離酵素によ り1分子のトレハロースとグルコース重合度で2を減少 した1分子の還元性澱粉部分分解物とを生成する。この ように、非還元性糖質生成酵素の反応とトレハロース遊 離酵素の反応とを繰り返すことにより、1分子の還元性 澱粉部分分解物から複数分子のトレハロースとグルコー ス重合度が生成トレハロース分子数の2倍相当を減じた 非還元性澱粉部分分解物とを生成させることができる。 【0037】この作用の方法は、グルコース重合度が3 以上の還元性澱粉部分分解物に非還元性糖質生成酵素と 本発明のトレハロース遊離酵素とを同時に作用させるこ とも、また、該還元性澱粉部分分解物に、まず、非還元 性糖質生成酵素を作用させ、次いで、トレハロース遊離 酵素を作用させることもできる。また、該両酵素を作用 させた後、グルコアミラーゼを作用させてトレハロース 生成率を更に高めることも有利に実施できる。

【0038】反応液は、常法により、瀘過、遠心分離などして不溶物を除去した後、活性炭で脱色、H型、OH 20型イオン交換樹脂で脱塩し、濃縮し、シラップ状製品とする。更に、乾燥して粉末状製品にすることも随意である。

【0039】必要ならば、更に、精製、例えば、イオン交換カラムクロマトグラフィーによる分画、活性炭カラムクロマトグラフィーによる分画、シリカゲルカラムクロマトグラフィーによる分画、アルコールおよびアセトンなど有機溶媒による分別、アルカリ処理による還元性糖質の分解除去などの方法で精製することにより、最高純度のトレハロース製品を得ることも容易である。

【0040】このようにして得られた本発明のトレハロ -スを含む糖質を、必要により、α-アミラーゼ、β-アミラーゼ、グルコアミラーゼ、α-グルコシダーゼ、 トレハラーゼなどで加水分解したり、シクロマルトデキ ストリン・グルカノトランスフェラーゼやグルコシルト ランスフェラーゼなどで糖転移したりして、甘味性、還 元力などを調整したり、粘性を低下させたりすること も、また、水素添加して還元性糖質を糖アルコールにし て還元力を消滅せしめることなどの更なる加工処理を施 すことも随意である。これを、前述の精製方法、例え ば、イオン交換カラムクロマトグラフィーなどにより、 グルコースを除去し、トレハロース高含有画分を採取す る。これを精製、濃縮して、シラップ状製品を得ること も、更に濃縮して過飽和にし、晶出させてトレハロース 含水結晶または無水結晶トレハロースを得ることも有利 に実施できる。

【0041】イオン交換カラムクロマトグラフィーとしては、特開昭58-23799号公報、特開昭58-72598号公報などに開示されている塩型強酸性カチオン交換樹脂を用いるカラムクロマトグラフィーにより、

夾雑糖類を除去してトレハロース高含有画分を採取する 方法が有利に実施できる。この際、固定床方式、移動床 方式、疑似移動床方式のいずれの方式を採用することも 随意である。

【0042】トレハロース含水結晶を製造するには、例えば、純度約60%以上、濃度約65乃至90%のトレハロース含有液を助晶缶にとり、0.1乃至20%の種晶共存下で、温度95℃以下、望ましくは、10乃至90℃の範囲で、撹拌しつつ徐冷し、トレハロース含水結10晶を含有するマスキットを製造する。マスキットからトレハロース含水結晶またはこれを含有する含蜜結晶を製造する方法は、例えば、分蜜方法、ブロック粉砕方法、流動造粒方法、噴霧乾燥方法など公知の方法を採用すればよい。

【0043】分蜜方法の場合には、通常、マスキットを パスケット型遠心分離機にかけ、トレハロース含水結晶 と蜜(母液)とを分離し、必要により、該結晶に少量の 冷水をスプレーして洗浄することも容易な方法であり、 より高純度のトレハロース含水結晶を製造するのに好適 である。噴霧乾燥方法の場合には、通常、濃度60乃至 85%、晶出率20乃至60%程度のマスキットを髙圧 ボンプでノズルから噴霧し、結晶粉末が溶解しない温 度、例えば、60乃至100℃の熱風で乾燥し、次いで 30乃至60℃の温風で約1乃至20時間熟成すれば非 吸湿性または難吸湿性の含蜜結晶が容易に製造できる。 また、ブロック粉砕方法の場合には、通常、水分10万 至20%、晶出率10乃至60%程度のマスキットを数 時間乃至3日間静置して全体をブロック状に晶出固化さ せ、これを粉砕または切削などの方法によって粉末化し 乾燥すれば、非吸湿性または難吸湿性の含蜜結晶が容易 に製造できる。また、無水結晶トレハロースを製造する には、トレハロース含水結晶を乾燥して変換させること もできるが、一般的には、水分10%未満の髙濃度トレ ハロース高含有溶液を助晶缶にとり、種晶共存下で50 乃至160℃、望ましくは80乃至140℃の範囲で撹 拌しつつ無水結晶トレハロースを含有するマスキットを 製造し、これを比較的高温乾燥条件下で、例えば、ブロ ック粉砕方法、流動造粒方法、噴霧乾燥方法などの方法 で晶出、粉末化して製造される。

【0044】このようにして製造される本発明のトレハロースは、還元力がなく、安定であり、他の素材、特にアミノ酸、オリゴペプチド、蛋白質などのアミノ酸またはアミノ基を含有する物質と混合、加工しても、褐変することも、異臭を発生することも、混合した他の素材を損なうことも少ない。また、それ自身が良質で上品な甘味を有している。更に、トレハロースはトレハラーゼにより容易にグルコースにまで分解することから、経口摂取により、消化吸収され、カロリー源として利用される。虫歯誘発菌などによって、配酵されにくく、虫歯を起こしにくい甘味料として利用できる。また、本発明の

トレハロースは、経管栄養剤、輸液剤などとして非経口的に使用され、毒性、副作用の懸念もなく、よく代謝利用され、生体へのエネルギー補給に有利に利用することができる。

【0045】また、安定な甘味料であることより、結晶製品の場合には、ブルラン、ヒドロキシエチルスターチ、ポリビニルピロリドンなどの結合剤と併用して錠剤の糖衣剤として利用することも有利に実施できる。また、浸透圧調節性、賦形性、照り付与性、保湿性、粘性、他糖の晶出防止性、難醗酵性、糊化澱粉の老化防止 10性などの性質を具備している。

【0046】従って、本発明のトレハロースおよびこれを含む糖質は、甘味料、呈味改良剤、品質改良剤、安定剤、賦形剤などとして飲食物、嗜好物、飼料、化粧品、医薬品などの各種組成物に有利に利用できる。

[0047] 本発明のトレハロースおよびこれを含む糖質は、そのまま甘味付けのための調味料として使用することができる。必要ならば、例えば、粉飴、ブドウ糖、果糖、マルトース、蔗糖、異性化糖、蜂蜜、メイブルシュガー、エリスリトール、ソルビトール、マルチトール、ラクチトール、ジヒドロカルコン、ステビオシド、αーグリコシルステビオシド、レバウディオシド、グリチルリチン、L-アスパルチルーL-フェニルアラニンメチルエステル、サッカリン、グリシン、アラニンなどのような他の甘味料の1種または2種以上の適量と混合して使用してもよく、また必要ならば、デキストリン、澱粉、乳糖などのような増量剤と混合して使用することもできる。

【0048】また、本発明のトレハロースおよびこれを含む糖質の粉末乃至結晶状製品は、そのままで、または 30必要に応じて、増量剤、賦形剤、結合剤などと混合して、顆粒、球状、短棒状、板状、立方体、錠剤など各種形状に成型して使用することも随意である。

【0049】また、本発明のトレハロースおよびこれを含む糖質の甘味は、酸味、塩から味、渋味、旨味、苦味などの他の呈味を有する各種物質とよく調和し、耐酸性、耐熱性も大きいので、一般の飲食物の甘味付け、呈味改良に、また品質改良などに有利に利用できる。

【0050】例えば、アミノ酸、ペプチド類、醤油、粉末醤油、味噌、粉末味噌、もろみ、ひしお、ふりかけ、マヨネーズ、ドレッシング、食酢、三杯酢、粉末すし酢、中華の素、天つゆ、麺つゆ、ソース、ケチャップ、焼肉のタレ、カレールウ、シチューの素、スープの素、ダシの素、核酸系調味料、複合調味料、みりん、新みりん、テーブルシュガー、コーヒーシュガーなど各種調味料として有利に使用できる。

【0051】また、例えば、せんべい、あられ、おこ リホフヮヒン、レーアスコルヒン酸、肝油、カロテンとし、餅類、まんじゅう、ういろう、あん類、羊斑、水羊 ド、エルゴステロール、トコフェロールなどのビタミ シ、 明パーゼ、エラスターゼ、ウロキナーゼ、プロテ パン、ピスケット、クラッカー、クッキー、パイ、フリ 50 ーゼ、β-アミラーゼ、イソアミラーゼ、グルカナー

ン、パタークリーム、カスタードクリーム、シュークリ ーム、ワッフル、スポンジケーキ、ドーナツ、チョコレ ート、チューインガム、キャラメル、キャンディーなど の洋菓子、アイスクリーム、シャーベットなどの氷菓、 果実のシロップ債、氷蜜などのシロップ類、フラワーペ ースト、ピーナッツペースト、フルーツペースト、スブ レッドなどのペースト類、ジャム、マーマレード、シロ ップ漬、糖果などの果実、野菜の加工食品類、福神漬、 べったら潰、千枚潰、らっきょう潰などの潰物類、たく あん漬の素、白菜漬の素などの漬物の素類、ハム、ソー セージなどの畜肉製品類、魚肉ハム、魚肉ソーセージ、 かまぼこ、ちくわ、天ぷらなどの魚肉製品、ウニ、イカ の塩辛、酢こんぶ、さきするめ、ふぐみりん干しなどの 各種珍味類、のり、山菜、するめ、小魚、貝などで製造 されるつくだ煮類、煮豆、ポテトサラダ、こんぶ巻など の惣菜食品、乳製品、魚肉、畜肉、果実、野菜のビン 詰、缶詰類、合成酒、洋酒などの酒類、紅茶、コーヒ ー、ココア、ジュース、炭酸飲料、乳酸飲料、乳酸菌飲 料などの清涼飲料水、ブリンミックス、ホットケーキミ ックス、即席しるこ、即席スープなどの即席食品、更に 20 は、離乳食、治療食、ドリンク剤、ペプチド食品、冷凍 食品、乾燥食品などの各種飲食物への甘味付けに、呈味 改良に、また、品質改良などに有利に利用できる。

【0052】また、家畜、家禽、その他蜜蜂、蚕、魚などの飼育動物のために飼料、餌料などの嗜好性を向上させる目的で使用することもできる。その他、タバコ、練歯磨、口紅、リップクリーム、内服液、錠剤、トローチ、肝油ドロップ、口中清涼剤、口中香剤、うがい剤など各種固形物、ペースト状、液状などで嗜好物、化粧品、医薬品などの各種組成物への甘味剤として、または呈味改良剤、矯味剤として、さらには品質改良剤として有利に利用できる。

【0053】品質改良剤、安定剤としては、有効成分、 活性などを失い易い各種生理活性物質またはこれを含む 健康食品、医薬品などに有利に適応できる。例えば、イ ンターフェロン $-\alpha$ 、 $-\beta$ 、 $-\gamma$ 、ツモア・ネクロシス ・ファクターー α 、 $-\beta$ 、マクロファージ遊走阻止因 子、コロニー刺激因子、トランスファーファクター、イ ンターロイキン2などのリンホカイン、インシュリン、 成長ホルモン、プロラクチン、エリトロポエチン、卵細 胞刺激ホルモンなどのホルモン、BCGワクチン、日本 脳炎ワクチン、はしかワクチン、ポリオ生ワクチン、痘 苗、破傷風トキソイド、ハブ抗毒素、ヒト免疫グロブリ ンなどの生物製剤、ペニシリン、エリスロマイシン、ク ロラムフェニコール、テトラサイクリン、ストレプトマ イシン、硫酸カナマイシンなどの抗生物質、チアミン、 リボフラビン、L-アスコルビン酸、肝油、カロチノイ ド、エルゴステロール、トコフェロールなどのビタミ ン、リバーゼ、エラスターゼ、ウロキナーゼ、ブロテア

ゼ、ラクターゼなどの酵素、薬用人参エキス、スッポン エキス、胎盤エキス、クロレラエキス、アロエエキス、 プロポリスエキスなどのエキス類、ウイルス、乳酸菌、 酵母などの生菌、ロイヤルゼリーなどの各種生理活性物 質も、その有効成分、活性を失うことなく、安定で高品 質の健康食品や医薬品などを容易に製造できることとな る。

【0054】以上述べたような各種組成物にトレハロー スを含有せしめる方法は、その製品が完成するまでの工 程に含有せしめればよく、例えば、混和、溶解、融解、 浸漬、浸透、散布、塗布、被覆、噴霧、注入、晶出、固 化など公知の方法が適宜選ばれる。その量は、通常、 0. 1%以上、望ましくは、1%以上含有せしめるのが 好適である。

【0055】次に実験により本発明をさらに具体的に説 明する。

【0056】まず、新規微生物リゾビウム・スピーシー ズ M-11からのトレハロース遊離酵素の生産、精製 およびその性質などを説明し、次いで、アルスロバクタ ー・スピーシーズ Q36からのトレハロース遊離酵素 について同様に説明する。更に、公知微生物からのトレ ハロース遊離酵素について説明する。

[0057]

【実験1 リゾビウム・スピーシーズ M-11からの トレハロース遊離酵素の生産】パインデックス#4(松 谷化学工業株式会社製造) 2.0 w/v%、ペブトン 0. 5 w/v%、酵母エキス0. 1 w/v%、リン酸二 ナトリウム0.1w/v%、リン酸一カリウム0.1w /v%および水からなる液体培地をpH7.0に調整し た。 500ml容三角フラスコにこの培地を約100m 30 1ずつ入れ、オートクレーブで120℃で20分間滅菌 し、冷却して、リゾピウム・スピーシーズM-11 (F ERM BP-4130) を接種し、27℃、130 r pmで24時間培養したものを種培養液とした。

【0058】容量301のファーメンターに種培養の場 合と同組成の培地約201を入れて殺菌、冷却して温度 27℃とした後、種培養液1w/vを接種し、温度27 ℃、pHは6.0乃至8.0に保ちつつ、約72時間通 気撹拌培養した。

【0059】培養液の非還元性糖質生成酵素の酵素活性 は約1.5単位/m1で、本発明のトレハロース遊離酵 素の酵素活性は約2単位/mlであった。培養液の一部 を採り遠心分離して菌体と培養液上清とに分離し、更に 菌体を50mMリン酸緩衝液(pH7.0)で元の培養 液と同じ液量の懸濁液とした後、菌体懸濁液と培養上清 との酵素活性を測定したところ、菌体懸濁液には、非還 元性糖質生成酵素の酵素活性が約0.6単位/ml、ト レハロース遊離酵素の酵素活性が約0.8単位/m1認 められ、培養上清には、非還元性糖質生成酵素の酵素活 性が約0.9単位/m1、トレハロース遊雕酵素の酵素 50 元性糖質生成酵素活性画分を回収した。

活性が約1.2単位/m1認められた。

【0060】なお、非還元性糖質生成酵素の活性測定方 法は、基質としてマルトペンタオース1.25w/v% (50mMリン酸緩衝液、pH7.0)4mlに酵素液 を1m1加え40℃で60分間反応させた後、100℃ で10分間加熱して反応を停止させ、その反応液を正確 に10倍に希釈し、その希釈液の還元力をソモギー・ネ ルソン法にて測定する。対照として、あらかじめ100 ℃で10分間加熱することにより失活させた酵素液を用 いて同様に測定する。上記の測定方法を用いて、1分間 に1 μmoleのマルトペンタオースに相当する還元力 を減少させる酵素量を1単位と定義した。

[0061]

【実験2 酵素の精製】実験1の方法で得られた培養液 約181を超高圧菌体破砕装置ミニラボ(大日本製薬株 式会社製)で処理し、含まれる菌体を破砕した。処理液 を遠心分離(10,000rpm、30分間) すること により、約161の遠心上清液を得た。その液に飽和度 0. 2になるように硫安を加え溶解させ、4℃、1時間 20 放置した後、遠心分離 (10,000rpm、30分 間) することにより上清を回収した。

【0062】更に、その液に硫安を飽和度0.6になる ように溶解させ、4℃、24時間放置した後、遠心分離 (10,000rpm、30分間) して硫安塩析物を回 収した。得られた硫安塩析物を10mMリン酸緩衝液 (pH7.0)に溶解させた後、同じ緩衝液に対して2 4時間透析し、遠心分離(10,000rpm、30分 間)し、不溶物を除いた。その透析液(360m1)を 2回に分けて、DEAE-トヨパールゲル (東ソー株式 会社製造)を用いたイオン交換カラムクロマトグラフィ - (ゲル量300ml)を行った。

【0063】本発明のトレハロース遊離酵素、非還元性 糖質生成酵素ともDEAE-トヨパールゲルに吸着し、 食塩を含む同緩衝液でカラムから異なる食塩濃度におい てそれぞれ溶出した。DEAE-トヨパールゲルからの 溶出パターンを図1に示す。非還元性糖質生成酵素は食 塩濃度約0.2Mで、トレハロース遊離酵素は食塩濃度 約0.3 Mで溶出し、それぞれの酵素活性画分を回収 し、以下、両酵素を別々に精製した。

【0064】非還元性糖質生成酵素活性画分を2M硫安 を含む同緩衝液に対して透析し、その透析液を遠心分離 (10,000rpm、30分間) し不溶物を除き、得 られる上清をブチルトヨパール 650ゲル (東ソー株 式会社製造)を用いた疎水カラムクロマトグラフィー (ゲル量300ml)を行った。吸着した本酵素を2M からOM硫安のリニアグラジエントでカラムより溶出さ せ、酵素活性画分を回収した。続いて、トヨパール H W-55樹脂(東ソー株式会社製造)を用いたゲル濾過 クロマトグラフィー(ゲル量300ml)を行い、非還

21

【0065】トレハロース遊雕酵素の精製は、DEAE ートヨパールカラムから溶出したトレハロース遊雕酵素 活性画分を用いて、上記の非還元性糖質生成酵素の精製 方法と同様に、2M硫安を含む緩衝液に対して透析し、 次いで疎水カラムクロマトグラフィー、ゲル瀘過クロマトグラフィーを行った。

【0066】精製の各工程における酵素活性量、比活性、収率を、非還元性糖質生成酵素の場合は表1に、本発明のトレハロース遊離酵素の場合は表2に示す。 【0067】

. . .

【表 1】

- - 0			
非	退元性糖質生成酵素	比活性	収率
工程	の活性量		
	(単位)	(単位/mg蛋白)	(%)
	28,500		100
培養液		0.12	80
破砕後の上消	22,900	<u>*</u> .	7 4
硫安塩析後の透析液	21, 100	0.43	
		6.2	53
イオン交換カラム溶出液		101	28
疎水カラム溶出液	7, 950	-	
ゲル瀘過溶出液	5,980	197	2 1
ケル返過俗ഥ板			

[0068]

【表2】

<u> </u>	レハロース遊離酵素	比括性	収率
工程	の活性量 (単位)	(単位/mg蛋白)	(%)
培養液	37,400		100
破砕後の上清	31,500	0.17	84
破好後の上間	29,200	0.60	78
		5.3	68
イオン交換カラム溶出液	18,700	98.5	5 0
疎水カラム溶出液	11,600	240	3 1
ゲル禮過溶出液	11, 000		

【0069】表1および表2の工程でそれぞれゲル瀘過溶出液として得られた、精製非還元性糖質生成酵素標品および精製トレハロース遊離酵素標品をポリアクリルアミドゲル(ゲル濃度7.5%)を用いる電気泳動法で純度を検定したところ、蛋白バンドは単一であることが示され、得られた酵素標品は電気泳動的に単一な純度の高い標品であった。

[0070]

【実験3 トレハロース遊離酵素の性質】実験2の方法で得られた精製トレハロース遊離酵素標品をSDSーポリアクリルアミドゲル(ゲル濃度10%)を用いる電気
泳動法に供し、同時に泳動した分子量マーカー(日本バイオ・ラド・ラボラトリーズ株式会社製)と比較して本酵素の分子量を測定したところ、分子量約58,000 40
乃至68,000ダルトンであった。

【0071】精製酵素標品をボリアクリルアミドゲル (2%アンフォライン含有、スウエーデン国、ファルマ シア・エルケイピー社製)を用いる等電点電気泳動法に 供し、泳動後、ゲルのpHを測定して本酵素の等電点を 求めたところ、等電点は約3.3乃至4.3であった。 【0072】本酵素活性に対する温度の影響、pHの影 響を活性測定方法に準じて調べた。結果を図2(温度の 影響)、図3(pHの影響)に示した。酵素の至適温度 は、pH7.0、30分間反応で、45℃付近、至適p 50

Hは、40 ℃、30 分間反応で、約6.0万至7.5 であった。本酵素の温度安定性は、酵素溶液(50 mMリン酸緩衝液を含む、p H 7.0)を各温度に60 分間保持し、水冷した後、残存する酵素活性を測定することにより求めた。また、p H 安定性は、本酵素を各p H の50 m M 緩衝液中で25 ℃、16 時間保持した後、p H を7に調整し、残存する酵素活性を測定することにより求めた。それぞれの結果を図4(温度安定性)、図5(p H 安定性)に示した。本酵素の熱安定性は約40 ℃付近までであり、p H 安定性は約5 乃至10 であった。

【0073】【実験4 末端にトレハロース構造を有するグルコース重合度が3以上の非還元性糖質からのトレハロースの調製】基質として用いる末端にトレハロース構造を有するグルコース重合度が3以上の非還元性糖質は、特願平4-362131号明細書に記載する方法に従って調製した。即ち、マルトトリオース、マルトテトラオース、マルトペンタオース、マルトへキサオースおよびマルトペブタオースから選ばれる還元性澱粉部分分解物の20%水溶液に実験2の方法で得られた精製非還元性糖質生成酵素標品を基質固形物グラム当りそれぞれ2単位の割合で加え、40 $\mathbb C$ 、pH7.0で48時間作用させた後、常法に従って、加熱失活、瀘過、脱色、脱塩、濃縮し、アルカリ金属型強酸性カチオン交換樹脂(XT-1016.Na.型、架橋度4%、東京有機化

学工業株式会社製造)を用いたイオン交換カラムクロマ トグラフィーを行った。樹脂を内径2.0cm、長さ1 mのジャケット付ステンレス製カラム3本に充填し、直 列につなぎ、カラム内温度を55℃に維持しつつ、反応 糖液を樹脂に対して5 v / v %加え、これに55℃の温 水をSV0.13で流して分画し、末端にトレハロース 構造を有するグルコース重合度が3以上の非還元性糖質 の高純度標品を調製した。得られた高純度標品のうち、 グルコシルトレハロース標品中のグルコシルトレハロー スの純度は97.6%で、マルトシルトレハロース標品 10 中のマルトシルトレハロースの純度は98.6%で、マ ルトトリオシルトレハロース標品中のマルトトリオシル トレハロースの純度は99.6%で、マルトテトラオシ ルトレハロース標品中のマルトテトラオシルトレハロー スの純度は98.3%で、マルトペンタオシルトレハロ ース標品中のマルトペンタオシルトレハロースの純度は

98.1%であった。

【0074】上記5種の非還元性糖質(グリコシルトレハロース)の20%水溶液を調製し、それぞれに実験2で得られた精製トレハロース遊離酵素を基質固形物グラム当り2単位の割合で加え、40℃、pH7.0で48時間作用させた後、脱塩し、ワコービーズ WB-T-330カラム(和光純薬工業株式会社製)を用いた高速液体クロマトグラフィーで反応生成物を分析した。対照として、マルトトリオース、マルトテトラオース、マルトペンタオース、マルトヘキサオース、マルトヘブタオースに精製トレハロース遊離酵素を同様に作用させ、高速液体クロマトグラフィーで分析した。それらの結果を表3に示す。

[0075]

【表3】

基質	反応物	UDI CRUBB	60 ct U
公 员	12 10 10	HPLC溶出時間	組成比
		(分)	(%)
グルコシル	トレハロース	27.4	17.5
トレハロース	グルコース	33.8	6.5
	グルコシル	23.3	76.0
	トレハロース		
マルトシル	トレハロース	27.4	44.3
トレハロース	マルトース	28.7	44.4
	マルトシル	21.6	11.3
	トレハロース		
マルトトリオシル	トレハロース	27.4	39.5
トレハロース	マルトトリオース	25.9	60.0
	マルトトリオシル	19.7	0.5
	トレハロース		
マルトテトラオシル	トレハロース	27.4	34.2
トレハロース	マルトテトラオース	24.1	85.5
	マルトテトラオシル	18.7	0.3
	トレハロース	•	1
マルトペンタオシル	トレハロース	27.4	29.1
トレバロース	マルトペンタオース	22.6	70.6
	マルトペンタオシル	17.8	0.3
	トレハロース		
マルトトリオース	マルトトリオース	25.9	100
マルトテトラオース	マルトテトラオース	24.1	100
マルトペンタオース	マルトペンタオース	22.6	100
マルトヘキサオース	マルトヘキサオース	21.8	100
マルトヘプタオース	マルトヘプタオース	21.0	100

【0076】表3の結果から明らかなように、

1.トレハロース遊離酵素は、末端にトレハロース構造を有するグルコース重合度が3以上の非還元性糖質のトレハロース部分とグリコシル部分との間の結合を特異的に加水分解し、トレハロースとグルコース重合度が1以上の還元性糖質とを生成する。

2. マルトオリゴ糖は、トレハロース遊離酵素によって 全く作用をうけない。 【0077】これらの結果から、本発明のトレハロース遊離酵素は、末端にトレハロース構造を有するグルコース重合度が3以上の非還元性糖質のトレハロース部分とその他のグリコシル部分との間の結合を極めて特異的に加水分解し、トレハロースを遊離する全く新しい作用機構の酵素であると判断される。

【0078】次いで、それぞれの反応物からトレハロー 50 スを精製するため、脱色、脱塩、濃縮し、アルカリ金属

型強酸性カチオン交換樹脂(XT-1016)を用いた カラム分画を行い、トレハロース含量97%以上の髙純 度画分を採取した。得られた髙純度画分を濃縮して濃度 約65%にし、25℃で2日間放置して含水トレハロー ス結晶を晶出させ、分蜜し、真空乾燥して、トレハロー ス含量99%以上の高純度標品を調製した。原料基質に 対するそれぞれの収率は、固形物換算で、グルコシルト レハロースから9.5%、マルトシルトレハロースから 14.9%、マルトトリオシルトレハロースから16. 0%、マルトテトラオシルトレハロースから18.5 %、マルトペンタオシルトレハロースから17.7%で あった。得られたそれぞれの高純度トレハロース標品用 いてを、市販の試薬トレハロース(和光純薬工業株式会 社販売)を標準品として、融点、融解熱、比旋光度、赤 外線吸収スペクトル、粉末X線回折パターンおよびブタ 腎臓由来トレハラーゼ (シグマ社販売) での分解性につ いて比較したところ、調製したすべての高純度トレハロ ース標品は、融点97.0±0.5℃、融解熱57.8 ±1.2KJ/mole、比旋光度+182±1.1° で、試薬トレハロースの実測値とよく一致し、また、赤 20 外線吸収スペクトルおよび粉末X線回折パターンについ ても、試薬トレハロースのスペクトルまたはパターンと よく一致した。更に、ブタ腎臓由来トレハラーゼ(シグ マ社販売)によって、高純度トレハロース標品は試薬ト レハロースと同様にグルコースに分解された。以上の結 果から明らかなように、末端にトレハロース構造を有す るグルコース重合度が3以上の非還元性糖質に本発明の トレハロース遊離酵素を作用させ生成した糖質はトレハ ロースであると確認された。

[0079]

【実験5 還元性澱粉部分分解物からのトレハロースの調製】5%ワキシーコーンスターチ懸濁液を加熱糊化させた後、pH4.5、温度50℃に調整し、これにイソアミラーゼ(株式会社林原生物化学研究所製造)を澱粉グラム当り4,000単位の割合になるように加え、20時間反応させた。その反応液をオートクレーブ(120℃、10分間)し、次いで60℃に冷却し、これをトョパール HW-50S樹脂(東ソー株式会社製造)を10 用いたゲル瀘過クロマトグラフィー(ゲル量750m1)でグルコース重合度35乃至10の還元性澱粉部分分解物を調製した。

【0080】得られた還元性澱粉部分分解物、またはグルコース重合度3のマルトトリオースを、10mMリン酸緩衝液(pH7.0)で1%濃度に調整し、これに実験2の方法で調製した精製非還元性糖質生成酵素標品および精製トレハロース遊離酵素標品をそれぞれ基質固形物当り4単位の割合で加え、40℃で24時間作用させた後、一部を採り、脱塩し、高速液体クロマトグラフィーで反応生成物を分析した。

【0081】残りの反応液は、更に、50℃、pH4.5 に調整した後、グルコアミラーゼ(生化学工業株式会社製造)を基質固形物当り50単位の割合で加え、24時間作用させ、同様に脱塩し、高速液体クロマトグラフィーで反応生成物を分析した。それらの結果を表4に示す。

[0082]

【表4】

	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	,	
		組成比((%)
退元性部分分解物	反応物	非還元性糖質生成酵	グルコアミラ
のグルコース重合度		素およびトレハロー	ーゼ反応後
		ス遊離酵素反応後	
	トレハロー ス	80.8	83.5
	グルコース	0.2	16.5
34.1	退元性オリゴ糖	14.4	0.0
	グリコシル	4.6	0.0
	トレハロース		
	トレハロース	79.7	82.5
	グルコース	0. 2	17.5
26.2	選元性オリゴ糖	15.3	0.0
	グリコシル	4.8	0.0
	トレハロース		
	トレハロース	77.7	80.7
	グルコース	0.2	19.3
18. 1	選元性オリゴ糖	17.0	0.0
	グリコシル	5. 1	0.0
	トレハロース		
	トレハロース	75.0	78.5
	グルコース	0.3	21.5
15.2	選元性オリゴ糖	18.6	0.0
	グリコシル	6. 1	0.0
	トレハロース		
	トレハロース	66.1	70.1
	グルコース	0.3	29.9
10.0	選元性オリゴ糖	27.6	0.0
	グリコシル	7. 7	0.0
	トレハロース		
	トレハロース	4. 2	20.8
	グルコース	2. 1	79.2
3	マルトトリオース	65.0	0.0
(マルト	グルコシル	28.7	0.0
トリオース)	トレハロース		

(注) 表中、グリコシルトレハロースは、末端にトレハロース構造を有する グルコース重合度が3以上の非週元性糖質を意味する。

【0083】表4に示すように、非還元性糖質生成酵素 およびトレハロース遊離酵素を作用させた後のトレハロ ース生成率は、グルコース重合度3のマルトトリオース では4. 2%と幾分低い値であったが、グルコース重合 度10乃至34.1の澱粉部分分解物では66.1乃至 粉部分分解物のグルコース重合度が高い程、得られるト レハロース純度が高いことも判明した。更に、該両酵素 を作用させた反応液にグルコアミラーゼを作用させ、残 存する末端にトレハロース構造を有するグルコース重合 度が3以上の非還元性糖質をトレハロースとグルコース とに分解することにより、生成するトレハロース純度が

より高まることも判明した。

[0084]

【実験6 メイラード反応】実験4の方法で得られた高 純度トレハロース標品(純度99. 5%)の10%とグ リシン1%と、50mMリン酸緩衝液 (pH7.0) と 80. 8%の高い値が得られた。また、原料の還元性澱 40 を含む溶液を100℃で90分間保ち、冷却後、この溶 液の480nm、1cmセルにおける吸光度を測定し た。対照として、グルコース、マルトースを用いて、同 様に処理し、480nmにおける吸光度を測定した。結 果を表5に示す。

[0085]

【表5】

29	
排質極品	着色度 (480 n m)
トレハロース(本発明)	0.006
	1.671
グルコース (対照)	0.926
マルトース (対照)	

【0086】表5の結果から明らかなように、トレハロ ース標品は、メイラード反応による着色度は僅かであ り、グルコースやマルトースの着色度の僅か0.4乃至 0. 6%程度であり、本発明のトレハロース標品はメイ ラード反応をほとんど示さない糖質であることが判明し 10 た。従って、本糖質は、アミノ酸と混合しても、アミノ 酸を損なうことが少ない糖質である。

[0087]

【実験7 生体内での利用試験】厚治等が、『臨床栄 養』、第41巻、第2号、第200乃至208頁(19 72年)で報告している方法に準じて、実験4の方法で 得られた高純度トレハロース標品(純度99.5%)3 0gを20w/v%水溶液とし、これをボランティア6 名(健康な26才、27才、28才、29才、30才、 て、血糖値およびインスリン値を測定した。対照として は、グルコースを用いた。その結果、トレハロースは、 グルコースの場合と同様の挙動を示し、血糖値、インス リン値ともに、投与後、約0.5乃至1時間で最大値を 示した。トレハロースは、容易に消化吸収、代謝利用さ れて、エネルギー源になることが判明した。

[8800]

【実験8 急性毒性試験】マウスを使用して、実験4の 方法で得られた高純度トレハロース標品(純度99.5 %)を経口投与して急性毒性試験を行った。その結果、 トレハロースは低毒性の物質で、投与可能な最大投与量 においても死亡例は認められなかった。従って、正確な 値とはいえないが、そのLD50値は、50g/kg以 上であった。

[0089]

【実験9 アルスロバクター・スピーシーズ Q36か らのトレハロース遊離酵素の生産】リゾビウム・スピー シーズ M-11 (FERM BP-4130) に代え て、アルスロバクター・スピーシーズ Q36(FER M BP-4316)を用いた以外は、実験1と同様 に、ファーメンターで約72時間培養した。培養液の非 還元性糖質生成酵素の酵素活性は約1. 3単位/m l で、本発明のトレハロース遊離酵素の酵素活性は約1. 8単位/m1であった。実験1と同様にして菌体懸濁液 と培養上清との酵素活性を測定したところ、菌体懸濁液 31才の男性)にそれぞれ経口投与し、経時的に採血し 20 には、非還元性糖質生成酵素の酵素活性が約0.5単位 /ml、トレハロース遊離酵素の酵素活性が約0.5単 位/ml認められ、培養上清には、非還元性糖質生成酵 素の酵素活性が約0.8単位/ml、トレハロース遊離 酵素の酵素活性が約1.3単位/ml認められた。

[0090]

【実験10 酵素の精製】実験9の方法で得られた培養 液約181を用いて、実験2と同様の方法で精製した。 精製の各工程結果は非還元性糖質生成酵素の場合は表 6 に、トレハロース遊離酵素の場合は表7にまとめた。

[0091]

【表6】

非	退元性糖質生成酵素	比活性	収率
工程	の活性量 (単位)	(単位/mg蛋白)	(%)
LA MA SA	23,700		100
培養液	22, 400	0.15	9 5
破砕後の上清		0.51	8 5
硫安塩析後の透析液	20, 200	0. • =	64
イオン交換カラム溶出液	15, 100	6. 5	• -
疎水カラム溶出液	8, 450	1 1 5	3 6
	8, 120	2 1 7	26
ゲル禮過溶出液			

[0092]

(表7)

	12		
<u> </u>	レハロース遊戯酵素	比括性	収率
工程	の活性量 (単位)	(単位/mg蛋白)	(%)
培養液	32, 500		100
	30, 100	0.19	93
破砕後の上清		0.72	78
破安塩析後の透析液	25, 400	_	
イオン交換カラム溶出液	22,700	22.3	7 0
	15, 200	2 1 5	47
疎水カラム溶出液		-	3 6
ゲル渡過溶出液	11,600	497	

【0093】表6および表7の工程で、それぞれゲル瀘 過溶出液として得られた精製非還元性糖質生成酵素およ び精製トレハロース遊離酵素を、実験2の場合と同様に 電気泳動法で純度を検定したところ、蛋白バンドは単一 であることが示され、得られた両精製酵素は電気泳動的 に単一な純度の高い標品であった。

[0094]

【実験11 酵素の性質】実験10の方法で得られた精 製トレハロース遊離酵素を、実験3の場合と同様にSD S-ボリアクリルアミドゲル電気泳動法で分子量を測定 10 したところ、約57,000乃至67,000ダルトン であった。また、本酵素の等電点を実験3の場合と同様 に等電点電気泳動法で求めたところ、等電点は3.6万 至4.6であった。また、本酵素活性に対する温度の影 響、pHの影響、および本酵素の温度安定性、pH安定 性について、実験3の場合と同様にして求めた。結果 は、温度の影響を図6に、pHの影響を図7に、温度安 定性を図8に、pH安定性を図9に示した。

【0095】図から明らかなように酵素の至適温度は4 安定性は45℃付近までであり、pH安定性は約5.0 乃至10.0である。

【0096】【実験12 末端にトレハロース構造を有 するグルコース重合度が3以上の非環元性糖質からのト

レハロースの調製】実験10の方法で得られた精製酵素 を用いて、実験4の方法に従って、末端にトレハロース 構造を有するグルコース重合度が3以上の非還元性糖質 からのトレハロースの調製の実験を行ったところ、リゾ ビウム・スピーシーズ M-11由来のトレハロース遊 離酵素の場合と同様に、末端にトレハロース構造を有す るグルコース重合度が3以上の非還元性糖質からのトレ ハロースを遊離することが判明した。

[0097]

【実験13 公知微生物からのトレハロース遊離酵素の 生産とその性質】公知微生物のうち、本発明のトレハロ ース遊離酵素産生能の確認されたブレビバクテリウム・ ヘロボルムATCC11822およびミクロコッカス・ ロゼウスATCC186を、実験1の場合と同様にファ ーメンターで27℃で72時間培養した。それぞれの培 養液約181を用いて、実験2の場合と同様に、培養液 を破砕装置で処理し、その遠心上清を回収し、続いて、 硫安塩析、透析、イオン交換カラムクロマトグラフィー し、得られた部分精製酵素標品の性質を調べた。これら 5℃付近、至適pHは約6.0乃至7.5である。温度 20 の結果を、前述のリゾビウム・スピーシーズ M-11 およびアルスロバクター・スピーシーズ Q36の場合 とともに表8にまとめた。

[0098]

【表8】

微生物名	イオン交換カラム 溶出液(単位)	至適温度	至適pH	温度安定性	p H安定性
ブレビパクテリウム・					
ヘロボルム					!
ATCC11822	6,070	4 0℃付近	約6.5万至6.8	4 0℃付近まで	約5.5乃至9.5
ミクロコッカス・					
ロゼウス					
ATCC186	3,010	3 5 ℃付近	約6.8	3 0℃付近まで	約6.5乃至7.2
リゾヒウム・					
スピーシーズ					
M-11	25,400	4 5℃付近	約6.0乃至7.5	4 0℃付近まで	約5.0乃至10.0
アルスロバクター・					
スピーシーズ				1	
Q36	22,700	4 5℃付近	約6.0万至7.5	4 5℃付近まで	約5.0万至10.0

【0099】また、これらの公知微生物由来の部分精製 40 酵素を用いて、実験12の方法に従って、末端にトレハ ロース構造を有するグルコース重合度が3以上の非還元 性糖質からのトレハロースの調製の実験を行ったとこ ろ、リゾビウム・スピーシーズM-11由来のトレハロ ース遊離酵素の場合と同様に、末端にトレハロース構造 を有するグルコース重合度が3以上の非還元性糖質から トレハロースを遊離することが判明した。

[0100]

【実験14 トレハロース遊離酵素の部分アミノ酸配 列]

(1) N末端アミノ酸配列

実験2の方法で得られたリゾピウム・スピーシーズ M -11由来の精製酵素標品および実験10の方法で得ら れたアルスロバクター・スピーシーズ Q36由来の精 製酵素標品の一部をそれぞれ蒸留水に対して透析した 後、蛋白量として約80 µgをN末端アミノ酸配列分析 用の試料とした。N末端アミノ酸配列は、ブロテインシ ーケンサー モデル473A (アブライドバイオシステ ムズ社製造、米国)を用い、N末端から10残基まで分 析した。それぞれ得られたN末端配列を表9に示す。

50 [0101] 【表9】

由来微生物	N末端アミノ酸配列
リゾビウム・	アラニン-リジン-プロリン-バリン-グルタ
スピーシーズ	ミン-グリシン-アラニン-グリシン-アルギ
M - 1 1	ニンーフェニルアラニン
アルスロバクター・	トレオニン・プロリンートレオニンーチロシン
スピーシーズ	- プロリン-アルギニン-グルタミン酸-アル
Q 3 6	ギニン-アラニンーリジン

【0102】表9から明らかなように、N末端アミノ酸は、リゾビウム・スピーシーズ M-11由来酵素の場合アラニンで、それに続くアミノ酸配列は、リジンーブロリンーバリンーグルタミンーグリシンーアラニンーグリシンーアルギニンーフェニルアラニンであることが判明した。一方、アルスロバクター・スピーシーズ Q36由来酵素の場合、そのN末端アミノ酸はトレオニンであり、それに続くアミノ酸配列は、ブロリンートレオニンーチロシンープロリンーアルギニンーグルタミン酸-20アルギニンーアラニンーリジンであることが判明した。

【0103】(2)内部部分アミノ酸配列 実験2の方法で得られたリゾビウム・スピーシーズ M -11由来の精製酵素標品および実験10の方法で得られたアルスロバクター・スピーシーズ Q36由来の精 製酵素標品の一部をそれぞれ10mMトリス・塩酸緩衝液(pH9.0)に対して透析した後、同緩衝液で約1mg/mlの濃度になるように希釈した。これら試料液(1ml)それぞれに10μgのリジルエンドペプチダーゼ(和光純薬株式会社販売)を加え、30℃、22時間反応させることによりペプチド化した。生成したペプチドを単離するため、逆相HPLCを行った。リゾビウム・スピーシーズ M-11由来酵素の場合、カブセルパックC18カラム(直径4.6mm×長さ250mm、株式会社資生堂製造)を用い、流速0.6ml/分、室温で、0.1v/v%トリフルオロ酢酸-16v

/v%アセトニトリル溶液から0.1v/v%トリフル オロ酢酸-48 v/v%アセトニトリル溶液の60分間 のリニアーグラジエントの条件で行った。アルスロバク ター・スピーシーズ Q36由来酵素の場合、マイクロ ボンダパックC18カラム(直径2.1mm×長さ15 0 mm、ウオーターズ社製造、米国)を用い、流速 0. 9ml/分、室温で、0.1v/v%トリフルオロ酢酸 -30 v/v%アセトニトリル溶液から0.1 v/v% トリフルオロ酢酸 - 55 v / v %アセトニトリル溶液の 60分間のリニアーグラジエントの条件で行った。カラ ムから溶出したペプチドは、波長210nmの吸光度を 測定することにより検出した。他のペプチドとよく分離 したそれぞれ3ペブチド[リゾビウム属酵素由来ペプチ ド、RT41 (保持時間約41分)、RT46 (保持時 間約46分)、RT54(保持時間約54分);アルス ロバクター酵素由来ペプチド、AT7(保持時間約7 分)、AT30(保持時間約30分)、AT48(保持 時間約48分)〕を分取し、それぞれを真空乾燥した 後、200μ1の0.1 ν / ν %トリフルオロ酢酸 - 5 0 v/v%アセトニトリル溶液に溶解した。それらペプ チド試料をプロテインシーケンサーに供し、それぞれ 1 0 残基までアミノ酸配列を分析した。 得られた部分内部 配列を表10に示す。

【0104】 【表10】

由来徵生物	ペプチド名	内部部分アミノ酸配列
		ヒスチジン-グリシン-グルタミン酸-グリシン
	RT41	ーアスパラギンートレオニンートリプトファンー
		グリシン-アスパラギン酸-セリン
リゾビウム・		アスパラギン酸-グルタミン酸-アルギニン-ア
スピーシーズ	RT46	ラニンーバリンーヒスチジン-イソロイシン-ロ
M - 1 1		イシンーグルタミン酸-グルタミン酸
		ロイシン-アスパラギン酸-トリプトファン-ア
	RT54	ラニンーグルタミン酸-アラニン-セリン-アラ
		ニンーグリシンーアスパラギン酸
		グルタミンーグリシンーグルタミン酸-グリシン
	A T 3 O	ーアスパラギンートレオニンートリプトファンー
		グリシン-アスパラギン酸-セリン
アルスロバク		アスパラギン酸-グルタミン酸-アルギニン-ア
ター・スピー	AT48	ラニンーバリンーヒスチジン-イソロイシン-ロ
シーズ		イシン-グルタミン酸-アスパラギン酸
Q36		ロイシン-アスパラギン酸-トリプトファン-ア
	A T 7	ラニン-グルタミン酸-アラニン-アラニン-グ
		ルタミン酸-グリシン-アスパラギン酸

【0105】表10から明らかなように、リゾビウム・ スピーシーズ M-11酵素のペプチドRT41の配列 と、アルスロバクター・スピーシーズ Q36酵素のペ プチドA30とは分析した10残基中の9残基が一致 し、ペプチドRT46とペプチドAT48も分析した1 0 残基中の9 残基が一致し、また、ペプチドRT54と 30 F膜を用いて除菌瀘過し、約181の培養瀘液を回収 ペプチドAT7とでは8残基が一致した。このことか ら、リゾピウム属に属する微生物由来の酵素とアルスロ バクター属に属する微生物由来の酵素間においては、内 部部分アミノ酸配列に髙い相同性を有すると判断され、 これらの内部部分アミノ酸配列を、ロイシンーアスパラ ギンートリプトファンーアラニンーグルタミン酸ーアラ ニン-X,-X,-グリシン-アスパラギン酸(但し、X , はセリンまたはアラニンを意味し、 X, はアラニンまた はグルタミン酸を意味する。)、および、アスパラギン 酸ーグルタミン酸ーアルギニンーアラニンーバリンーヒ 40 の反応液をオートクレーブ($2 \ k \ g \ / \ c \ m^i$)を $3 \ 0 \ 分$ スチジン-イソロイシン-ロイシン-グルタミン酸-X 、(但し、X、はグルタミン酸またアスパラギン酸を意味 する。)、更に、X,-グリシン-グルタミン酸-グリ シンーアスパラギンートレオニンートリブトファンーグ リシンーアスパラギンーセリン(但し、X, はヒスチジ ンまたはグルタミンを意味する。) と表すことができ

【0106】以下、本発明のトレハロース遊離酵素の製 造方法とそれを利用したトレハロースおよびそれを含む 糖質の製造方法を実施例Aで、トレハロースおよびそれ 50 り約92%で得た。

を含む糖質を含有せしめた組成物を実施例Bで示す。 [0107]

【実施例A-1】リゾビウム・スピーシーズ M-11 (FERM BP-4130)を実験1の方法に準じ て、ファーメンターで約80時間培養した。培養後、S し、更に、その瀘液をUF膜濃縮し、非還元性糖質生成 酵素(17.2単位/m1)とトレハロース遊離酵素 (20.8単位/ml)とを含む濃縮酵素液約11を回 収した。

【0108】15%とうもろこし澱粉乳に最終濃度0. 1 重量%となるように炭酸カルシウムを加えた後、 p H 6. 0に調整し、これに α -アミラーゼ (ノボ社製造、 商品名ターマミール60L)を澱粉グラム当り0.2重 量%になるよう加え、95℃で15分間反応させた。そ 間行った後、45℃に冷却し、これにブルラナーゼ(株 式会社林原生物化学研究所製造)を澱粉グラム当り1, 000単位、前記方法で調製した非還元性糖質生成酵素 とトレハロース遊離酵素とを含む濃縮液を澱粉グラム当 り0.2mlの割合になるように加え、48時間反応さ せた。その反応液を95℃で10分間保った後、冷却 し、瀘過して得られる瀘液を、常法に従って、活性炭で 脱色し、H型及びOH型イオン交換樹脂により脱塩して 精製し、更に濃縮して濃度60%のシラップを固形物当

[0109] 本品は固形物当りトレハロースを70.2 %、グルコシルトレハロースを2.4%、マルトシルト レハロースを3.3%、グルコースを0.7%、マルト ースを10.1%、マルトトリオースを12.9%およ びマルトテトラオース以上のマルトオリゴ糖を0.4% 含有しており、まろやかで上品な甘味、低い還元性、低 い粘度、適度の保湿性を有し、甘味料、呈味改良剤、品 質改良剤、安定剤、賦形剤などとして、各種飲食物、化 粧品、医薬品など各種組成物に有利に利用できる。

[0110]

【実施例A-2】実施例A-1の方法で得られた糖液を 原糖液とし、トレハロースの含量を高めるため、アルカ リ金属型強酸性カチオン交換樹脂(XT-1016、N a'型、架橋度4%、東京有機化学工業株式会社製造) を用いたイオン交換カラムクロマトグラフィーを行っ た。樹脂を内径5.4cmのジャケット付ステンレス製 カラム4本に充填し、直列につなぎ樹脂層全長20mと した。カラム内温度を55℃に維持しつつ、糖液を樹脂 に対して5v/v%加え、これに55℃の温水をSV 0. 13で流して分画し、マルトースおよびマルトトリ オースなどの夾雑糖類を除去し、トレハロース高含有画 分を採取した。更に、精製、濃縮し、真空乾燥し、粉砕 して、トレハロース高含有粉末を固形物当り約56%の 収率で得た。本品はトレハロースを約97%含有してお り、極めて低い還元性、まろやかで上品な甘味を有し、 甘味料、呈味改良剤、品質改良剤、安定剤、賦形剤など として、各種飲食物、化粧品、医薬品など各種組成物に 有利に利用できる。

[0111]

【実施例A-3】実施例A-2の方法で得られたトレハ 30 ロース高含有画分を、常法に従って、活性炭で脱色しイ オン交換樹脂により脱塩して精製した溶液を濃度約70 %に濃縮した後、助晶機にとり、種晶としてトレハロー ス含水結晶約2%を加えて徐冷し、晶出率約45%のマ スキットを得た。本マスキットを乾燥塔上のノズルより 150 kg/cm'の高圧にて噴霧した。これと同時に 85℃の熱風を乾燥塔の上部より送風し、底部に設けた 移送金網コンベア上に結晶粉末を補集し、コンベアの下 より45℃の温風を送りつつ、該粉末を乾燥塔外に徐々 に移動させて、取り出した。この結晶粉末を熟成塔に充 40 填して温風を送りつつ、10時間熟成させ、結晶化と乾 燥を完了し、トレハロース含水結晶粉末を、原料のトレ ハロース高含有糖液に対して固形物当り約90%の収率 で得た。

【0112】本品は、実質的に吸湿性を示さず、取扱い が容易であり、甘味料、呈味改良剤、品質改良剤、安定 剤、賦形剤などとして、各種飲食物、化粧品、医薬品な ど各種組成物に有利に利用できる。

[0113]

ロース髙含有画分を、実施例A-3と同様に精製し、次 いで蒸発釜にとり、減圧下で煮詰め、水分約3.0%の シラップとした。次いで、助晶機に移し、これに種晶と して無水結晶トレハロースをシラップ固形物当り1%加 え、120℃で5分間撹拌助晶し、次いで、アルミ製バ ットに取り出し、100℃で6時間晶出熟成させてブロ ックを調製した。

【0114】次いで、本ブロックを切削機にて粉砕し、 流動乾燥して、水分0.3%の無水結晶トレハロース粉 10 末を、原料のトレハロース高含有糖液に対して固形物当 り約85%の収率で得た。本品は、食品、化粧品、医薬 品、その原材料、または加工中間物などの含水物の脱水 剤としてのみならず、上品な甘味を有する白色粉末甘味 料としても、各種飲食物、化粧品、医薬品など各種組成 物に有利に利用できる。

[0115]

【実施例A-5】リゾビウム・スピーシーズ M-11 (FERM BP-4130) の変異株を実施例A-1 の方法に準じて、ファーメンターで約70時間培養し た。培養後、SF膜を用いて除菌瀘過し、約1001の 培養瀘液を回収し、更に、その瀘液をUF膜濃縮し、非 還元性糖質生成酵素(約410単位/ml)とトレハロ ース遊離酵素(約490単位/ml)とを含む濃縮酵素 液約51を回収した。

【0116】6%馬鈴薯澱粉乳を加熱糊化させた後、p H4. 5、温度50℃に調整し、これにイソアミラーゼ (株式会社林原生物化学研究所製造) を澱粉グラム当り 500単位の割合になるように加え、20時間反応させ た。その反応液をpH6.5に調整し、オートクレーブ (120℃) を10分間行い、次いで95℃に冷却し、 これに α – アミラーゼ(ノボ社製造、商品名ターマミー ル60L)を澱粉グラム当り0.1%重量部の割合にな るよう加え、15分間反応させた。その反応液をオート クレーブ(130℃)を30分間行った後、45℃に冷 却し、これに前記の方法で調製した非還元性糖質生成酵 素とトレハロース遊離酵素とを含む濃縮液を澱粉グラム 当り 0. 0 1 m l の割合になるよう加え、6 4 時間反応 させた。その反応液を95℃で10分間保った後、50 ℃、pH5.0に調整し、グルコアミラーゼ(ナガセ生 化学工業株式会社製造、商品名グルコチーム)を澱粉グ ラム当り10単位加えて40時間反応させ、次いで加熱 して酵素を失活させた。本溶液を、常法に従って、活性 炭で脱色し、イオン交換樹脂により脱塩し、濃度約60 %に濃縮した。本糖液中には固形物当り80.5%のト レハロースを含有していた。本溶液を濃度約84%に濃 縮した後、助晶機にとり、種晶としてトレハロース含水 結晶約2%を加えて攪拌助晶し、次いで、ブラスチック 製パットに取り出し、室温で3日間放置し晶出熟成させ てブロックを調製した。次いで、本ブロックを切削機に 【実施例A-4】実施例A-2の方法で得られたトレハ 50 て粉砕してトレハロース含水結晶粉末を、原料澱粉に対 して固形物当り約90%の収率で得た。

【0117】本品は、実質的に吸湿性を示さず、取扱い が容易であり、甘味料、呈味改良剤、品質改良剤、安定 剤、賦形剤などとして、各種飲食物、化粧品、医薬品な ど各種組成物に有利に利用できる。

[0118]

【実施例A-6】アルスロバクター・スピーシーズ Q 36 (FERM BP-4316) を実験9の方法に準 じて、ファーメンターで約72時間培養した。培養液を 遠心分離(10,000rpm、30分間)して除菌し 10 た後、UF膜で濃縮し、非還元性糖質生成酵素 (16. 3単位/m1) とトレハロース遊離酵素 (25.1単位 /ml)とを含む濃縮液約11を回収した。

【0119】馬鈴薯澱粉1重量部に水6重量部とα-ア ミラーゼ(ナガセ生化学工業株式会社製造、商品名ネオ スピターゼ) 0.01重量部とを加え、攪拌混合し、こ の懸濁液のpHを6.2に調整した後、85乃至90℃ に保ち、澱粉の糊化・液化を行い、その液化液を120 \mathbb{C} で10分間加熱して α -アミラーゼを失活させた後、 45℃に冷却し、これにイソアミラーゼ(林原生物化学 20 研究所製造)を澱粉グラム当り500単位、および上記 の方法で調製した非還元性糖質生成酵素とトレハロース 遊離酵素とを含む濃縮液を澱粉グラム当り0.2mlの 割合になるように加え48時間反応させた。その反応液 を95℃で10分間加熱して酵素を失活させた後、50 ℃、pH5.0に調整し、グルコアミラーゼ(ナガセ生 化学工業株式会社製造、商品名グルコチーム)を澱粉グ ラム当り10単位加えて40時間反応させ、次いで加熱 して酵素を失活させた。本溶液を、常法に従って、活性 炭で脱色し、イオン交換樹脂により脱塩し、濃度約60 %に濃縮した。本糖液中には固形物当り78.3%のト レハロースを含有していた。イオン交換樹脂として、ア ルカリ金属型強酸性カチオン交換樹脂(オルガノ株式会 社販売、商品名CG6000、Na'型)を用いた以外 は、実施例A-2の方法に従ってイオン交換カラムクロ マトグラフィーを行い、トレハロース高含有画分を採取 した。本高含有液は、固形物当り約95%のトレハロー スを含有していた。本溶液を濃度75%に濃縮した後、 助晶機にとり、種晶としてトレハロース含水結晶約2% を加えて攪拌助晶し、次いで、プラスチック製バットに 40 し、結晶を少量の水でスプレーし、洗浄して、純度99 取り出し、室温で3日間放置し晶出熟成させてブロック を調製した。次いで、本ブロックを切削機にて粉砕して トレハロース含水結晶粉末を、原料澱粉に対して固形物 当り約70%の収率で得た。

【0120】本品は、実質的に吸湿性を示さず、取扱い が容易であり、甘味料、呈味改良剤、品質改良剤、安定 剤、賦形剤などとして、各種飲食物、化粧品、医薬品な ど各種組成物に有利に利用できる。

$\{0121\}$

TCC11822を実験13の方法に準じて、ファーメ ンターで約72時間培養し、培養液を破砕装置で処理 し、その処理液を遠心分離 (10,000 rpm、30 分間)して残渣を除いた後、UF膜で濃縮し、非還元性 糖質生成酵素(約8単位/ml)とトレハロース遊離酵 素(約12単位/ml)とを含む濃縮液約700mlを 回収した。

【0122】33%タピオカ澱粉乳に最終濃度0.1% となるように炭酸カルシウムを加えた後、pH6.0に 調整し、これにα-アミラーゼ(ノボ社製造、商品名タ ーマミール60L)を澱粉グラム当り0.3%になるよ う加え、95℃で20分間反応させた。その反応液をオ ートクレーブ (2 k g/c m²) を30分間行った後、 40℃に冷却し、これにイソアミラーゼ(株式会社林原 生物化学研究所製造)を澱粉グラム当り200単位、前 記方法で調製した非還元性糖質生成酵素とトレハロース 遊離酵素とを含む濃縮液を澱粉グラム当り0.2mlの 割合になるように加え、48時間反応させた。その反応 液を95℃で10分間保った後、冷却し、瀘過して得ら れる瀘液を、常法に従って、活性炭で脱色し、H型及び OH型イオン交換樹脂により脱塩して精製し、更に濃縮 して濃度60%のシラップを固形物当り約90%で得

【0123】本品は固形物当りトレハロースを60.1 %、グルコシルトレハロースを1.4%、マルトシルト レハロースを1.5%、グルコースを1.0%、マルト ースを6.5%、マルトトリオースを8.3%およびマ ルトテトラオース以上のマルトオリゴ糖を21.2%含 有しており、まろやかで上品な甘味、低い還元性、適度 30 の保湿性を有し、甘味料、呈味改良剤、品質改良剤、安 定剤、賦形剤などとして、各種飲食物、化粧品、医薬品 など各種組成物に有利に利用できる。

[0124]

【実施例A-8】実施例A-6の方法で得たトレハロー ス含量約95%のトレハロース髙含有液を常法にしたが って、脱色、脱塩した。本溶液を濃度約75%に濃縮し た後、助晶缶にとり、種晶としてトレハロース含水結晶 約2%を加えて50℃とし、ゆっくり撹拌しつつ徐冷し て、25℃まで下げ、バスケット型遠心分離機で分蜜 %以上の高純度トレハロース含水結晶を収率約50%で 得た。

[0125]

【実施例B-1 甘味料】実施例A-5の方法で得たト レハロース含水結晶粉末1重量部に、α-グリコシルス テピオシド(東洋精糖株式会社販売、商品名αGスイー ト) 0. 01重量部およびL-アスパルチル-L-フェ ニルアラニンメチルエステル (商品名アスパルテーム) 0.01重量部を均一に混合し、顆粒成型機にかけて、 【実施例A-7】プレビバクテリウム・ヘロボルム A 50 顆粒状甘味料を得た。本品は、甘味の質が優れ、蔗糖の

約2.5倍の甘味度を有し、甘味度当りカロリーは、蔗糖の約1/2.5に低下している。

【0126】本甘味料は、それに配合した高甘味度甘味物の分解もなく、安定性に優れており、低カロリー甘味料として、カロリー摂取を制限している肥満者、糖尿病者などのための低カロリー飲食物などに対する甘味付けに好適である。

【0127】また、本甘味料は、虫歯誘発菌による酸の 生成が少なく、不溶性グルカンの生成も少ないことよ り、虫歯を抑制する飲食物などに対する甘味付けにも好 10 適である。

[0128]

【実施例B-2 ハードキャンディー】濃度55%蔗糖 溶液100重量部に実施例A-7の方法で得たトレハロース含有シラップ30重量部を加熱混合し、次いで減圧下で水分2%未満になるまで加熱濃縮し、これにクエン酸1重量部および適量のレモン香料と着色料とを混和し、常法に従って成型し、製品を得た。

【0129】本品は、歯切れ、呈味良好で、蔗糖の晶出 も起こらない高品質のハードキャンデーである。

[0130]

【実施例B-3 チューインガム】ガムベース3重量部を柔らかくなる程度に加熱溶融し、これに蔗糖4重量部および実施例A-3の方法で得たトレハロース含水結晶3重量部とを加え、更に適量の香料と着色料とを混合し、常法に従って、ロールにより練り合わせ、成形、包装して製品を得た。

【0131】本品は、テクスチャー、風味とも良好なチューインガムである。

[0132]

【実施例B-4 加糖練乳】原乳100重量部に実施例A-1の方法で得たトレハロース含有シラップ3重量部および蔗糖1重量部を溶解し、ブレートヒーターで加熱殺菌し、次いで濃度70%に濃縮し、無菌状態で缶詰して製品を得た。

【0133】本品は、温和な甘味で、風味もよく、乳幼児食品、フルーツ、コーヒー、ココア、紅茶などの調味用に有利に利用できる。

[0134]

【実施例B-5 乳酸菌飲料】脱脂粉乳175重量部、実施例A-1の方法で得たトレハース含有シラップ130重量部および特開平4-281795号公報で開示されているラクトスクロース高含有粉末50重量部を水1、150重量部に溶解し、65℃で30分間殺菌し、40℃に冷却後、これに、常法に従って、乳酸菌のスターターを30重量部植菌し、37℃で8時間培養して乳酸菌飲料を得た。

【0 1 3 5】本品は、風味良好な乳酸菌飲料である。また、本品は、オリゴ糖を含有し、乳酸菌を安定に保持するだけでなく、ビフィズス菌増殖促進作用をも有する。

[0136]

【実施例B-6 粉末ジュース】噴霧乾燥により製造したオレンジ果汁粉末33重量部に対して、実施例A-2の方法で得たトレハロース高含有粉末50重量部、蔗糖10重量部、無水クエン酸0.65重量部、リンゴ酸0.1重量部、L-アスコルビン酸0.1重量部、クエン酸ソーダ0.1重量部、ブルラン0.5重量部、粉末香料適量をよく混合撹拌し、粉砕し微粉末にしてこれを流動層造粒機に仕込み、排風温度40℃とし、これに、実施例A-1の方法で得たトレハロース含有シラッブをバインダーとしてスプレーし、30分間造粒し、計量、包装して製品を得た。

【0137】本品は、果汁含有率約30%の粉末ジュースである。また、本品は異味、異臭がなく、長期に安定であった。

[0138]

【実施例B-7 カスタードクリーム】コーンスターチ 100重量部、実施例A-7の方法で得たトレハロース 含有シラップ100重量部、マルトース80重量部、蔗 糖20重量部および食塩1重量部を充分に混合し、鶏卵 280重量部を加えて撹拌し、これに沸騰した牛乳1, 000重量部を徐々に加え、更に、これを火にかけて撹 拌を続け、コーンスターチが完全に糊化して全体が半透 明になった時に火を止め、これを冷却して適量のバニラ 香料を加え、計量、充填、包装して製品を得た。

【0139】本品は、なめらかな光沢を有し、温和な甘味で美味である。

[0140]

【実施例B-8 ういろうの素】米粉90重量部に、コ30 ーンスターチ20重量部、蔗糖40重量部、実施例A3の方法で得たトレハロース含水結晶粉末80重量部およびブルラン4重量部を均一に混合してういろうの素を製造した。ういろうの素と適量の抹茶と水とを混練し、これを容器に入れて60分間蒸し上げて抹茶ういろうを製造した

【0141】本品は、照り、口当りも良好で、風味も良い。また、澱粉の老化も抑制され、日持ちも良い。

[0142]

【実施例B-9 あん】原料あずき10重量部に、常法 10 に従って、水を加えて煮沸し、渋切り、あく抜きし、水 溶性夾雑物を除去して、あずきつぶあん約21重量部を 得た。この生あんに、蔗糖14重量部、実施例A-1の 方法で得たトレハロース含有シラップ5重量部および水 4 重量部を加えて煮沸し、これに少量のサラダオイルを 加えてつぶあんをこわさないように練り上げ、製品のあんを約35 重量部得た。

【0143】本品は、色焼けもなく、舌ざわりもよく、 風味良好で、あんパン、まんじゅう、だんご、もなか、 氷菓などのあん材料として好適である。

(0144)

【実施例B-10 パン】小麦粉100重量部、イース ト2重量部、砂糖5重量部、実施例A-3の方法で得た トレハロース含有粉末1重量部および無機フード0.1 重量部を、常法に従って、水でこね、中種を26℃で2 時間発酵させ、その後30分間熟成し、焼き上げた。

【0145】本品は、色相、すだちともに良好で適度な 弾力、温和な甘味を有する高品質のパンである。

[0146]

【実施例B-11 ハム】豚もも肉1,000重量部に り込んで、冷室に1昼夜堆積する。これを水500重量 部、食塩100重量部、硝酸カリウム3重量部、実施例 A-6の方法で得たトレハロース含水結晶粉末40重量 部および香辛料からなる塩漬液に冷室で7日間漬け込 み、次いで、常法に従い、冷水で洗浄し、ひもで巻き締 め、燻煙し、クッキングし、冷却包装して製品を得た。 【0147】本品は、色合いもよく、風味良好な高品質 のハムである。

[0148]

ブチド溶液(不二製油株式会社製造、商品名ハイニュー トS) 1 重量部に、実施例A-6の方法で得たトレハロ 一ス含水結晶粉末2重量部を混合し、ブラスチック製バ ットに入れ、50℃で減圧乾燥し、粉砕して粉末ペプチ ドを得た。

【0149】本品は、風味良好で、プレミックス、冷菓 などの製菓用材料としてのみならず、経口流動食、経管 流動食などの離乳食、治療用栄養剤などとしても有利に 利用できる。

[0150]

【実施例B-13 粉末味噌】赤味噌1重量部に実施例 A-4の方法で得た結晶性無水トレハロース粉末3重量 部を混合し、多数の半球状凹部を設けた金属板に流し込 み、これを室温下で一夜静置して固化し、離型して1個 当り約4gの固形味噌を得、これを粉砕機にかけて粉末 味噌を得た。

【0151】本品は、即席ラーメン、即席吸物などの調 味料として有利に利用できる。

【0152】また、固形味噌は、固形調味料としてだけ でなく味噌菓子などとしても利用できる。

[0153]

【実施例B-14 粉末卵黄】生卵から調製した卵黄を プレート式加熱殺菌機で60乃至64℃で殺菌し、得ら れる液状卵黄1重量部に対して、実施例A-4の方法で 得た無水結晶トレハロース粉末4重量部の割合で混合し た後パットに移し、一夜放置して、トレハロース含水結 晶に変換させてブロックを調製した。本ブロックを切削 機にかけて粉末化し、粉末卵黄を得た。

【0154】本品は、プレミックス、冷菓、乳化剤など

食などの離乳食、治療用栄養剤などとしても有利に利用 できる。また、美肌剤、育毛剤などとしても有利に利用 できる。

[0155]

【実施例B-15 化粧用クリーム】モノステアリン酸 ボリオキシエチレングリコール2重量部、自己乳化型モ ノステアリン酸グリセリン5重量部、実施例A-2の方 法で得たトレハロース高含有粉末2重量部、α-グリコ シルルチン1重量部、流動パラフィン1重量部、トリオ 食塩15重量部および硝酸カリウム3重量部を均一にす 10 クタン酸グリセリン10重量部および防腐剤の適量を常 法に従って加熱溶解し、これにL-乳酸2重量部、1. 3-ブチレングリコール5重量部および精製水66重量 部を加え、ホモゲナイザーにかけ乳化し、更に香料の適 量を加えて撹拌混合しクリームを製造した。

> 【0156】本品は、抗酸化性を有し、安定性が高く、 髙品質の日焼け止め、美肌剤、色白剤などとして有利に 利用できる。

[0157]

【実施例B-16 粉末薬用人参エキス】薬用人参エキ 【実施例B-12 粉末ペプチド】40%食品用大豆ペ 20 ス0.5重量部に実施例A-4の方法で得た無水結晶ト レハロース粉末1.5重量部を混捏した後、パットに移 し、2日間放置してトレハロース含水結晶に変換させブ ロックを調製した。本ブロックを切削機にかけて粉末化 し、分級して粉末薬用人参エキスを得た。

> 【0158】本品を適量のビタミンB1およびビタミン B2粉末とともに顆粒成型機にかけ、ビタミン含有顆粒 状薬用人参エキスとした。

【0159】本品は、疲労回復剤、強壮、強精剤などと して有利に利用できる。また、育毛剤などとしても利用 30 できる。

[0160]

【実施例B-17 固体製剤】ヒト天然型インターフェ ロン-α標品(株式会社林原生物化学研究所製造、コス モ・バイオ株式会社販売)を、常法に従って、固定化抗 ヒトインターフェロン-α抗体カラムにかけ、該標品に 含まれるヒト天然型インターフェロンーαを吸着させ、 安定剤である牛血清アルブミンを素通りさせて除去し、 次いで、pHを変化させて、ヒト天然型インターフェロ ン-αを実施例Α-2の方法で得たトレハロース高含有 40 粉末を5%含有する生理食塩水を用いて溶出した。本液 を精密濾過し、約20倍量の無水結晶マルトース粉末 (株式会社林原商事販売、商品名ファイントース) に加 えて脱水、粉末化し、これを打錠機にて打錠し、1錠 (約200mg) 当りヒト天然型インターフェロンー α を約150単位含有する錠剤を得た。

【0161】本品は、舌下錠などとして、一日当り、大 人1乃至10錠程度が経口的に投与され、ウイルス性疾 患、アレルギー性疾患、リューマチ、糖尿病、悪性腫瘍 などの治療に有利に利用できる。とりわけ、近年、患者 の製菓用材料としてのみならず、経口流動食、経管流動 50 数の急増しているエイズ、肝炎などの治療剤として有利

45

に利用できる。本品は、トレハロースと共にマルトース が安定剤として作用し、室温でも放置してもその活性を 長期間よく維持する。

[0162]

【実施例B-18 糖衣錠】重量150mgの素錠を芯剤とし、これに実施例A-3の方法で得たトレハロース含水結晶粉末40重量部、ブルラン(平均分子量20万)2重量部、水30重量部、タルク25重量部および酸化チタン3重量部からなる下掛け液を用いて錠剤重量

配合

	4 5 0 0/
第2リン酸カルシウム	45.0%
	2.95%
プルラン	1.5%
ラウリル硫酸ナトリウム	
グリセリン	20.0%
ボリオキシエチレンソルビタンラウレート	0.5%
ボリオキシエデレンノルこファファ	0.05%
防腐剤	
実施例3の方法で得たトレハロース含水結晶粉末	12.0%
	5.0%
マルチトール	7
水	13.0%
//\	7120 5 / 1,7 0/

上記の材料を常法に従って混合し、練歯磨を得た。 【0 1 6 5】本品は、適度の甘味を有しており、特に子 供用練歯磨として好適である。

[0166]

【実施例B-20 流動食用固体製剤】実施例A-6の方法で製造したトレハロース含水結晶粉末500重量部、粉末卵黄270重量部、脱脂粉乳209重量部、塩化ナトリウム4.4重量部、塩化カリウム1.8重量部、硫酸マグネシウム4重量部、チアミン0.01重量部、アスコルビン酸ナトリウム0.1重量部、ビタミンEアセテート0.6重量部及びニコチン酸アミド0.0304重量部からなる配合物を調製し、この配合物25グラムずつ防湿性ラミネート小袋に充填し、ヒートシールして製品を得た。

【0167】本品は、1袋分を約150乃至300ml の水に溶解して流動食とし、経口的、又は鼻腔、胃、腸 などへ経管的使用方法により利用され、生体へのエネル ギー補給用に有利に利用できる。

[0168]

【実施例B-21 輸液剤】実施例A-8の方法で製造した高純度トレハロース含水結晶を水に濃度約10w/ 40 v%に溶解し、次いで、常法に従って、精密濾過してパイロジェンフリーとし、ブラスチック製ボトルに無菌的に充填し施栓して製品を得た。

【0169】本品は、経日変化もなく安定な輸液剤で、静脈内、腹腔内などに投与するのに好適である。本品は 濃度10w/v%で血液と等張で、グルコースの場合の 2倍濃度でエネルギー補給できる。

[0170]

【実施例B--22 輸液剤】実施例A-8の方法で製造 した髙純度トレハロース含水結晶と下記の組成のアミノ 50

が約230mgになるまで糖衣し、次いで、同じトレハロース含水結晶粉末65重量部、ブルラン1重量部および水34重量部からなる上掛け液を用いて、糖衣し、更に、ロウ液で艶出しして光沢のある外観の優れた糖衣錠を得た。

【0163】本品は、耐衝撃性にも優れており、高品質を長期間維持する。

[0164]

【実施例B-19 練歯磨】

20 酸配合物とがそれぞれ5w/v%、30w/v%になるように水に混合溶解し、次いで実施例10と同様に精製してパイロジェンフリーとし、更に、プラスチック製バックに充填し施栓して製品を得た。

[0171]

アミノ酸配合物の組成 (mg/100ml)

ノスノ酸化口がツルバ	(227 67
L-イソロイシン	180
L-ロイシン	4 1 0
L-リジン塩酸塩	6 2 0
L-メチオニン	2 4 0
L-フェニルアラニン	290
L-スレオニン	180
L-トリプトファン	6 0
レーバリン	200
L-アルギニン塩酸塩	270
L-ヒスチジン塩酸塩	
グリシン	3 4 0
, , , ,	

【0172】本品は、糖質とアミノ酸との複合輸液剤にもかかわらず、トレハロースが還元性を示さないため、経日変化もなく安定な輸液剤で、静脈内、腹腔内などへ投与するのに好適である。本品は、生体へのエネルギー補給のみならず、アミノ酸補給のためにも有利に利用できる。

[0173]

【実施例B-23 外傷治療用膏薬】実施例A-2の方法で製造したトレハロース高含有粉末200重量部およびマルトース300重量部に、ヨウ素3重量部を溶解したメタノール50重量部を加え混合し、更に10W/v%ブルラン水溶液200重量部を加えて混合し、適度の延び、付着性を示す外傷治療用膏薬を得た。

) 【0174】本品は、ヨウ素による殺菌作用のみなら

ず、トレハロースによる細胞へのエネルギー補給剤とし ても作用することから、治癒期間が短縮され、創面もき れいに治る。

[0175]

【図面の簡単な説明】

【発明の効果】上記から明らかなように、本発明の新規 トレハロース遊離酵素は、末端にトレハロース構造を有 するグルコース重合度が3以上の非還元性糖質からトレ ハロースを遊離し、また、還元性澱粉部分分解物に非還 元性糖質生成酵素とともに作用させることによって、高 収率でトレハロースを生成する。そのトレハロースの分 10 離、精製も容易であり、このようにして得られるトレハ ロースおよびそれを含む糖質は安定性に優れ、良質で上 品な甘味を有している。また、経口摂取により消化吸収 され、カロリー源となる。また、輸液剤などとして非経 口的に使用され、よく代謝利用される。トレハロースお よびそれを含む糖質は甘味料、呈味改良剤、品質改良 剤、安定剤、賦形剤などとして、各種飲食物、化粧品、 医薬品など各種組成物に有利に利用できる。

【0176】従って、本発明の確立は、安価で無限の資 源である澱粉に由来する澱粉部分分解物から、従来、望 20 むべくして容易に得られなかったトレハロースおよびそ れを含む糖質を工業的に大量かつ安価に供給できる全く 新しい道を拓くこととなり、それが与える影響の大きさ は、澱粉科学、酵素科学、生化学などの学問分野は言う に及ばず、産業界、とりわけ食品、化粧品、医薬品分野 は勿論のこと、農水畜産業、化学工業にも及び、これら 産業界に与える工業的意義は計り知れないものがある。

【図1】 DEAE-トヨパールからの本発明のトレハロ ース遊離酵素と非還元性糖質生成酵素の溶出パターンを 示す図である。

【図2】本発明のリゾビウム・スピーシーズ M-11 由来のトレハロース遊離酵素の酵素活性に及ぼす温度の 影響を示す図である。

【図3】本発明のリゾビウム・スピーシーズ M-11 由来のトレハロース遊離酵素の酵素活性に及ぼすpHの 影響を示す図である。

【図4】本発明のリゾピウム・スピーシーズ M-11 由来のトレハロース遊離酵素の安定性に及ぼす温度の影 響を示す図である。

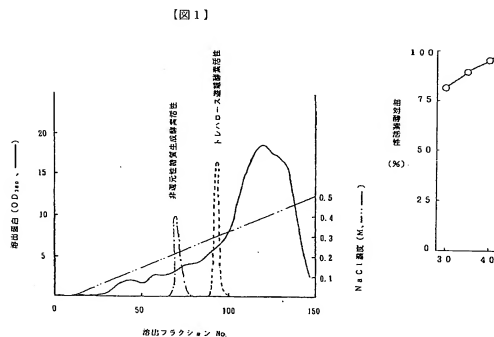
【図5】本発明のリゾビウム・スピーシーズ M-1] 由来のトレハロース遊離酵素の安定性に及ぼすpHの影 響を示す図である。

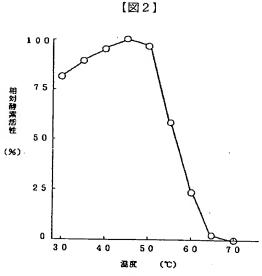
【図6】本発明のアルスロバクター・スピーシーズ Q 36由来のトレハロース遊離酵素の酵素活性に及ぼす温 度の影響を示す図である。

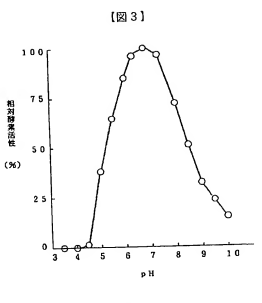
【図7】本発明のアルスロバクター・スピーシーズ Q 36由来のトレハロース遊離酵素の酵素活性に及ぼすp Hの影響を示す図である。

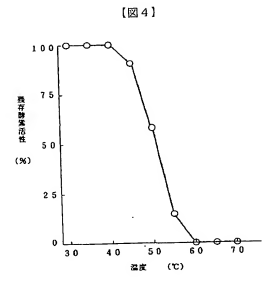
【図8】本発明のアルスロバクター・スピーシーズ Q 36由来のトレハロース遊離酵素の安定性に及ぼす温度 の影響を示す図である。

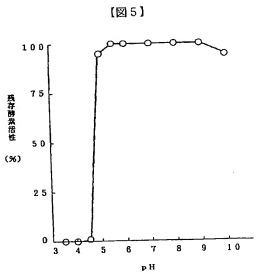
【図9】本発明のアルスロバクター・スピーシーズ Q 36由来のトレハロース遊離酵素の安定性に及ぼすpH の影響を示す図である。

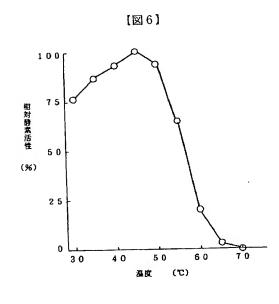


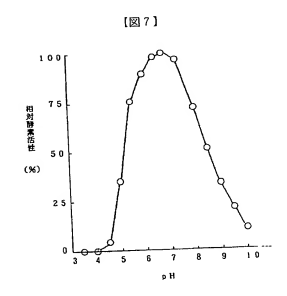


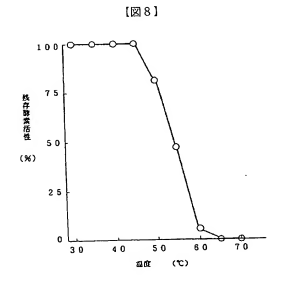


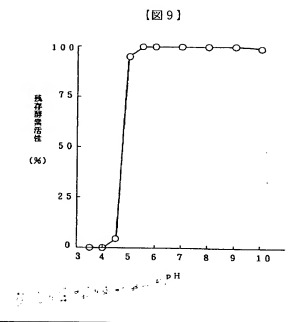












フロントページの続き

(51) Int. Cl			識別記号	庁内整理番号	FI	技術表示箇所
(C12N	9/24					スの気が固が
C12R	1:06)				
(C12N	9/24					
C12R	1:13)				
(C12N	9/24					
C12R	1:265)				
(C12N	1/20		Α			
C12R	1:41)				
(C12N	1/20		Α			
C12R	1:265	.)				

•



This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record.

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

THIS PAGE BLANK (USPTO)